

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



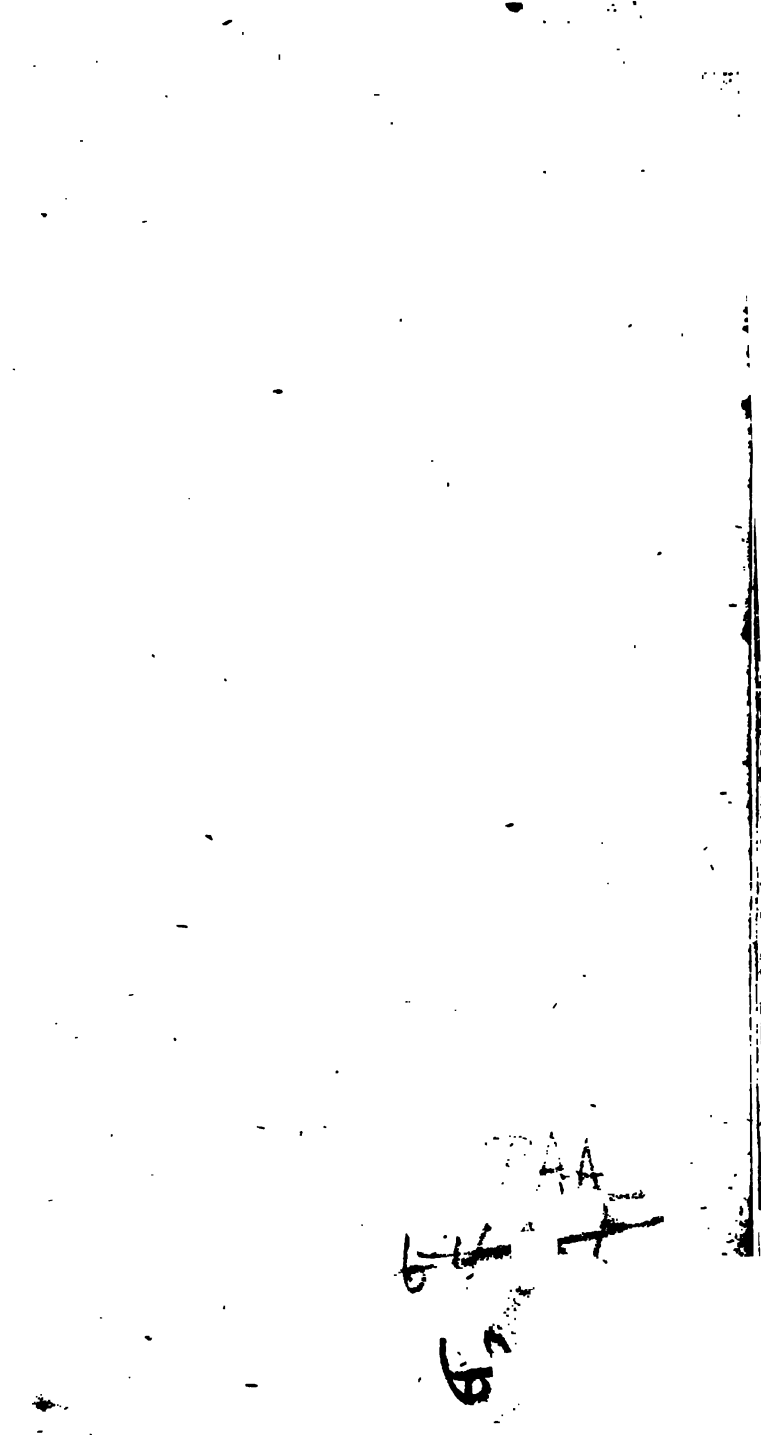


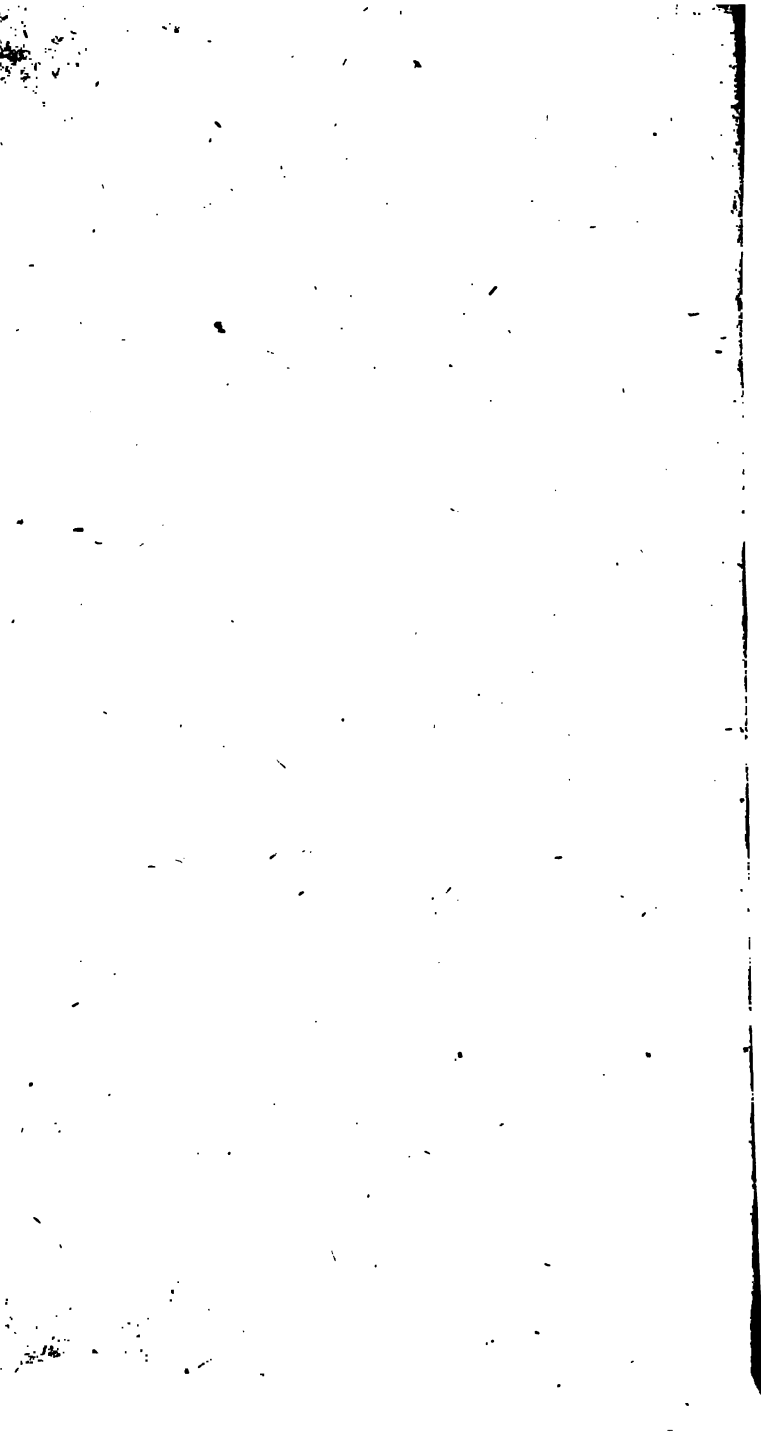




•			
•	•		
	·		
			•









Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

, mehreren Gelehrten

herausgegeben

TOD

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

75

XXXV. Band.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

Nürnberg,
in der Schrag'schen Buchhandlung.
1822.

Jahrbuch

der

Chemie und Physik.

V. Band.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

Unter besonderer Mitwirkung

v o n

Arzberger, Baer, Bernhardi, G. Bischof, v. Bonsdorff, H. W. Brandes, R. Brandes, L. Gmelin, C. G. Gmelin, Kretschmar, Krüger, Pfaff, Rose, Walmstedt, Zelse,

herausgegeben

TO B

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.



Nürnberg,

in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 2 2.5

្រាស់ សាម្រែក ស្រែក ស The Mark of the State of the St

And the state of t

аси

In halts an zeige des fünften Bandes.

Erstes Heft.

· • • • · · · · · · · · · · · · · · · ·	Seite
Chemische Untersuchung der Seidelbastrinde, von Pro&	
C. G. Gmelin in Tübingen und F. L. Baer	
Mineralogisch-chemische Untersuchung zwei neuer un-	
garischer Mineralien, des muschligen und des erdigen	
Chloropals. Von Prof. D. Bernhardi in Erfurt und	· i
D. Rudolph Brandes'in Salzuslen	29
Beitrag zur Beantwortung der Frage: wie die anziehen-	
den und abstoßenden electrischen Kräfte von den Ent-	
fernungen abhängen. Von H. W. Brandes, Professor	
in Breslau	45
Pneumatischer Quecksilberapparat von J. A. Albert,	
Mechanikus su Frankfurt a. M.	66
A. Adie's hydrostatische Schnellwage	_
- Sympiezometer, nebst einem neuen Hygrombtes	69
Die Boraxsäurequellen in Toscana	• -
	75
Der Granit zu Syene, nach Rozière in der Descr. de	
l'Egypte Vol. III.	75
Humphry Davy über eine in dem Mineralwasser zu Lucca	
sich absetzende Substanz	78
Vauquelin's Analyse des Steins von Juvenas.	8 0
Berthier über die kohlensauren Mauganerze	
R. Phillips über den Kupferkies	85
Seruilas über-Arsenikgehalt der Antimonpräparate	- 84
Versuch einer chemischen Bestimmung der Fossilien,)
welche die Krystallisation des Pyrozens haben, ven	ì
Hain Dana	. 96

, · N	otize	n und	Ausz	üge:	•	Se	its
Merkwürdige geologi	ische I	Beo ba c	htung en	über :	Schwede	en 1	112
Brewster's Minera	lsyster	n	•	•	•	. 1	13
Bildung von Ameise	nsäur e	bei 2	Zer š etzu:	ngen v	egetabil		
scher Körper	• .	• ,	•	•	•	. •	
Döbereiner über	Callus	säure	•	•	. •	• 1	14
Blaues Eisenoxyd	•	•	-	•	•	•	15
Koka der Peruaner	•	•	•	•	•		16
Der Thee Caa	•		•	•	•		17
Heilung durch einen	Blitz	strahl	, •	• , ,		• . 1	•
Kohle zum Treiben				kalten	Gebira	`8 ~ `	4.1
gegenden	-					* (12) . * (2) 35 (6)	
Ueber Papyrus)			* 7. 1910. • • 1 3	•
Verfahren der Alten,	Stein	masse:	n prit r	under (Oberfläc	he	
loszubrechen			•				20
Steinsalz zu Catorbi			•				
Meteorologisches Tag						•	, ;
_		AOM 1		, 1 W.L.(
gensburge May 18		•		٠,	•	anna. Talah	
	-			•		· · · · · ·	
***		•	r Harrison (A)			., .,	:
	Zwe	ites	ttet	t.		this wife	•
Versuche die chemis	che Zu	: Isamm	nsetzun	K AOU	den Mi	ne-	I,
ralien zu bestimm						_	
Hornblende haben.					-		•
Ueber das Verdunsten		_	•	e -	•	•	-
Vom Hofspotheker			•			•	
Granville über ein							4
Schwefelstickgas			•			•• •	•
Vorläufige Anzeige ei							•
dungen vom Doctor					•	-	3
Ueber das Bleichpul	•			- •		•	,
au Glasgow .	₹					_	3
Dr. von Bonsdorff		-					₹
hukholz dargestellte				•			0

Drittes Heft.

Ueber einige auffallende Wirkungen der Volta'schen Säule auf das Electrometer, und über die Leitungsfähigkeit des Glases und anderer Isolatoren. Vom Prof. Gustav Bischof in Bonn

Inhaltsanzeige.

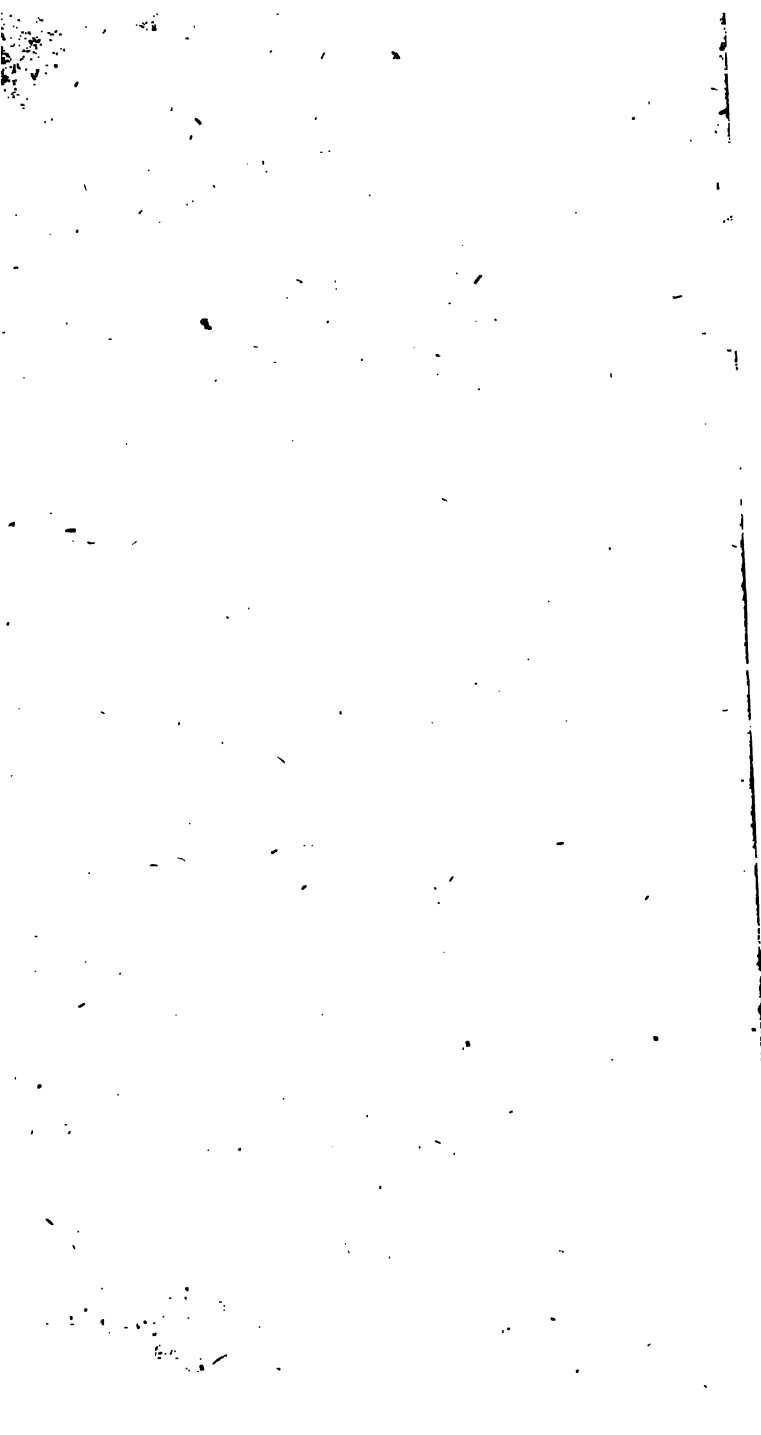
	Seite
Ueber das Klims von Coburg. Von dem Geheimen Ratl	1 ,
Arzberger. Mit 2 lithogr. Tafeln	. 289
Ueber die Aualyse der Uranerze vom Prof. Pfaff in Kiel	326
Ueber Fernambuktinctur als Reagens zur Erkennung ver-	•
schiedener Säuren, vom Dr. P. A. von Bonsdorff	. 320
Ueber die Kohle als Läuterungsmittel der Flüssigkeiten	. 535
J. Buttery über den Stahl	. 559
Figuier über das salzsaure Gold-Natron .	. 342
Ueber das feste Excrement der Riesenschlange. Von C	• .
H. Pfaff in Kiel	344
Bemerkungen von Leopold Gmelin in Heidelberg .	. 347
Das Meteor vom 17. Jun. d. J.	. 35a
	,
Notizen und Auszüge.	
Taddei über Zersetzung der Quecksilbersalze durch Schwe-	• ,
felalkalien	355
Nimmo's officinelle Blausäure	356
Zinkvitriol zur Raffinirung des Zuckers	357
Akyari, ein neues Gummi	358
Chemische Veränderlichkeit des Marmors	358
Bemerkung über Pflanzenabdriicke 😘	_359
Der Trüffelkalk	360
Die Gegend von Bastennes	56a
Erdharz zu Bastennes	361
Ueber einige sicilianische Mineralien	562
Uebor Bildung der Bergkrystalle	365
Lage der Salzquellen um den Harz	364
Serpentin zu Germantown	364
Grünbleierz von Chenelette	3 65
Marmolit	365
Auswärtige Literatur	367
Meteorologisches Tagebuch vom Pref. Heinrich in Re-	`

Viertes Heft.

Ueber das färbende Princip in der Atmosphäre der Ost-	3
see, vom Hofapotheker Krüger zu Rostok	579
Vorläufige Berichtigung der Beobachtung des Hru. Geh.	
Rathe Hermbetädt über meine eigenen sogenannten	٠.٠
färbenden Principe in der Ostseeluft und dem Ostsee-	•
wasser bei Doberan. Von C. H. Pfaff in Riel	
Chemische Untersuchung eines Kohlensäure haltenden Fos-	
sils aus dem Hazz. Von L. P. Walmstedt, Prof.	
	598
Chemische Untersuchung des Heliotreps von Br. Rudolph	ا
Brandes und Firnhaber aus Northern	435
Chemische Untersuchung des Tellurblättererzes von Na-	
gyak in Siebenbürgen. Von Dr. Rudolph Brandes.	
Langier's Analyse des Méteorsteins von Juvénas	•
Ph. Grouvelle über die basischen und sauren salpeter-	. : .
sauren Salze	422
Ueber die alkal. Reaction der durch Köhlenskure in Wasser	722
aufgelösten kohlens. Talkerde. Von C. H. Pfaff in Kiel	
Ueber die Wollaston-Murraysche Methode, die	11. 14
Talkerde aus salsigen Auflösungen au scheiden. Vom	36 - A
Professor Pfaff in Kiel.	43r
Vauquelin's Versuche über Verbindung der Essigsäure	
und des Alkohols mit den flüchtigen Oelen	
Aräometrische Tabellen über die Salvaure, Salpetersäure	
	440
Gay-Lussac's Untersuchung, wie viel Alkohol durch	
die Kohlensäuse bei der Gährung des Mostel mit fort-	
geführt wird	
Untersuchung der Erucht des Baobab, von Väuquel'in	
-	
Verschiedene magnetische Versuche vom Dr. Kretsch-	
marin Deesau	465

Notizen und Auszüge.

Pfaff's Extractionspresso



.

Journal

für

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

mehreren Gelehrten

herausgegeben

TOD

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.

75

XXXV. Band.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

Nürnberg,
in der Schrag'schen Buchhandlung.
1822.

Jahrbuch

der

Chemie und Physik.

V. Band.

Mit 3 lithographischen Tafeln.

Unter besonderer Mitwirkung

Arzberger, Baer, Bernhardi, G. Bischof, v. Bonsdorff. H. W. Brandes, R. Brandes, L. Gmelin, C. G. Gmelin, Kretschmar, Krüger, Pfaff, Rose, Walmstedt, Zeise,

herausgegeben

Dr. Schweigger und Dr. Meinecke.



Nürnberg, in der Schrag'schen Buchhandlung.

1 8 2 25

A.

Behandlung der Rinde mit Alcohal.

Geschnittene Rinde wurde mit Alcohol von 50° ausgekocht, und der Alcohol siedend filtrirt. Die alcoholischen Tincturen hatten eine grünlich-gelbe-Farbe, die nach einigen Tagen mehr braunroth wurde. Beim Erkalten schied sich eine Substanz aus, die aufs Filtrum genommen, und mit kaltem Alcohol ausgewaschen wurde. Sie verhielt sich wie Wachs (1).

Die alcoholische Auflösung, die nicht merkhar sauer reagirte, wurde nun der Destillation unterworfen Der überdestillirte Alcohol zeigte durchaus nichts Besonderes, weder in Absicht auf Geruch, noch Geschmack. Als die größte Menge des Alcohois überdestillirt war, wurde die rückstandige Flüssigkeit der Sicherheit wegen im Wasserbad abgedampft; die dabei sich bildenden Dampfe waren nicht reizend Die ruckstandige Masse wurde mit Wasser aufgeweicht, wohei sich Hars (2) ausschied. welches durchs Filtium getrennt wurde. Die durchs Filtrum gegangene Flussigkeit hatte eine schwach gelbliche Farbe, schmeckte fuß, und man bemerkte zugleich nach einiger Zeit einen, jedoch nicht bedeutend scharfen Geschmack. Sie röthete blaues-Lacmuspapier.

Das bei der Destillation übergegangene Wasser (3) hatte einen außerst widrigen Geruch, einen faden Geschmack, und von Schärle ließ sich an ihm kaum etwas bemerken, es blieb nur nach einiger Zeit einegewisse Trockenheit im Munde zurück, auch wollten

Einige eine Schwere im vordern Theil des Kopfs empfunden haben. Sowohl basisches, als neutrales essigsaures Bleioxyd bewirkten einen hochst unbedeutenden weißen flockichten Niederschlag, der sich sehr langsam setzte. Rothe Lacmustinctur wurde dadurch nicht im mindesten blau. Wir werden unten noch einmal darauf zurückkommen.

Die in der Retorte rückstandige Flüssigkeit wurde nun durch basisch - essigsaures Bleioxyd, pracipitirt. Es entstund ein Niederschlag von reiner schweselgelber Farbe, der sich durchs Filtrum von der Flüssigkeit, die nur noch ganz unmerkhar grunlich gefärbt war, leicht trennen liefs. Er wurde mit kochendem Wasser ausgewaschen, in Wasser suspendirt, und durch einen Strom von geschweseltem Wasserstoffgas zerketzt. Das entstandene Schwefelblei hatte eine kastanienbraune Farbe, woraus sich ergiebt, dass ein Theil der durch das Bleisalz pracipitirten Substanz noch mit ihm verhunden blieb. Wir digerirten dieses Schweselblei mit Alcohol und filtrirten. Beim Verdunsten der alcoholischen Flüssigkeit schied sich zuerst Schwesel in Nadeln aus, dessen Ursprung sich leicht erklären lässt. Es blieb eine gelb gefarbte, zahe Substanz zurück, die wir unten (4) näher betrachten wollen.

Die Flüssigkeit, welche durch Zersetzung jenes gelben Niederschlags durch Schwefelwasserstoff erhalten wurde, hatte eine goldgelbe Farbe. Wir ließen sie 24 Stunden an der Luft stehen, um den Ueberschuss des Schwefelwasserstoffs zu entfernen, dampsten sie im Wasserbad ab, und filtrirten sie nach einiger Zeit. In ihrem condentrirteren Zustand

zeigte sie einen sauren und etwas hitteren Geschmack. entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine, Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdama pfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampsten Masse in Wasser ein hellrötblich - braunes Pulver aus. Fhissigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und uberließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehauft waren; diese Crystalle waren noch braungefarbt, und es blieb eine braungefarbte Mutterlauge zurnek, die nicht mehr erystallisirte. Man liefs diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol auft Es blieb ein weißes crystallisirtes Pulver zurück welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die l'lussigkeit abgedampft und zur Crystallisation hingestellt. Es bildeten sich völlig farbenlose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsäure fast ganz entfarbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir jedoch, dass sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie Daphnine (5) nennen.

Die Säure, mit welcher die Daphnine verhunden vorkommt, halten wir für Aepfelsaure, verbunden mit noch etwas gelbfärbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Saure, wie zuvor, einen rein schweselgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwahnt, dass nach Abscheidung eines schweselgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farbenlos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueherschus zugesetzte Blei durch Schweselwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stahen, filtrirte und dampste sie im Wasserbad zur! vollkommenen Trockenheit al. Es blieb eine hellbraun gefärbte durchscheinende syropartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärse entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen süße Substanz unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alcali, so hätte sich dieses in dieser süssen Materie in Verbindung mit Essigsäure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack. entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdama pfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampsten Masse in Wasser ein hellrothlich - braunes Pulver ans. Fhissigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und überließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehauft waren; diese Crystalle waren noch braud gelarbt, und es blieb eine braungelarbte Mutterlauge zuruck, die nicht mehr crystallisirte. Man liefs diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol auft Es blieb ein weißes crystallisirtes Pulver zurück & welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die I'lussigkeit abgedampft und zur Crystallisation bingestellt. Es bildeten sich völlig farbenlose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelost zurückgelassen, der durch Salzsaure fast ganz entfärbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

jedoch, dass sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie Daphnine (5) nennen.

Die Saure, mit welcher die Daphnine verhunden vorkommt, halten wir für Aepfelsaure, verbunden mit noch etwas gelbserbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Saure, wie zuvor, einen rein schweselgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwahnt, dass nach Abscheidung eines schweselgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farbenlos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschus zugesetzte Blei durch Schweselwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stahen, siltrirte und dampste sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärbte durchscheinende syropartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärse entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen süße Substanz unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alcali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsaure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack, entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine, Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdampfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu bringen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampsten Masse in Wasser ein helhöthlich - braunes Pulver aus. Flussigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und überließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehauft waren; diese Crystalle waren noch braun gefarht, und es blieb eine braungefarbte Mutterlauge zurnek, die nicht mehr crystallisirte. Man liefs diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol aufi Es blieb ein weißes crystallishtes Pulver zurück welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die Püssigkeit abgedampft und zur Crystallisation bingestellt. Es bildeten sich völlig farbenlose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dünnen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsaure fast ganz entlarbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

1.1

Ţ.

jedoch, das sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkharer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie Daphnine (5) nennen.

Die Saure, mit welcher die Daphnine verhunden vorkommt, halten wir für Aepfelsaure, verbunden mit noch etwas gelbszehendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Saure, wie zuvor, einen rein schweselgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwähnt, dass nach Abscheidung eines schweselgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Flüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farbenlos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschus zugesetzte Blei durch Schweselwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stehen, filtrirte und dampste sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärhte durchscheinende syropartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärse entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dem Namen süße Substanz unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alcali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsaure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

zeigte sie einen sauren und etwas bitteren Geschmack. entwickelte aber auf der Zunge durchaus keine Scharfe. Alle Versuche, sie durch bloßes Abdampfen und Erkaltenlassen zur Crystallisation zu beingen, waren vergeblich; immer schied sich beim Wiederauflösen der ganz abgedampsten Masse in Wasser ein helirothlich - braunes Pulver aus. Flussigkeit gab mit salzsaurem Eisenoxyd einen grünlichten Niederschlag. Wir behandelten nun die trockene Masse mit kaltem absolutem Alcohol, und üherließen die alcoholische Auflösung der freiwilligen Verdunstung. Es bildeten sich jetzt kleine warzenartige Crystalle, von denen mehrere zusammengehauft waren; diese Crystalle waren noch brauni gelarht, und es blieb eine braungefarbte Mutterlauge zurnek, die nicht mehr crystallisirte. Man liefs diese Mutterlauge von den Crystallen ablaufen, und löste letztere nochmals in kaltem absolutem Alcohol aufi Es blieb ein weißes crystallisirtes Pulver zurück. welches auf einem Filtrum gesammelt und mit absolutem Alcohol abgewaschen wurde. Dieses Pulver wurde durch kochendes Wasser aufgelöst, die I'lussigkeit abgedampft und zur Crystallisation bingestellt. Es bildeten sich völlig farbenlose Crystalle, die als eine Zusammenhäufung von langen dannen, aus Einem Mittelpunkt auseinander laufenden Prismen erschienen. Der absolute Alcohol hatte einen braunlichrothen Rost unaufgelöst zurückgelassen, der durch Salzsäure fast ganz entfarbt wurde.

Wir waren anfangs geneigt, diese Crystalle für eine Saure zu halten, da sie sich aus einer sauren Flüssigkeit ausgeschieden hatten; bald fanden wir

jedoch, dass sie nicht die Natur einer Säure hatten, da die saure Reaction beständig unmerkbarer ward, je mehr sie gereinigt wurden, und endlich ganz verschwand. Wir halten sie für eine neutrale, der Asparagine z. B. analoge Substanz, und wollen sie Daphnine (5) nennen.

Die Saure, mit welcher die Daphnine verhunden vorkommt, halten wir für Aepfelsaure, verbunden mit noch etwas gelbfarbendem Princip. Neutrales und basisches essigsaures Bleioxyd brachten in dieser Saure, wie zuvor, einen rein schweselgelben Niederschlag hervor.

Es wurde oben erwähnt, dass nach Abscheidung eines schweselgelben Niederschlages durch basisch essigsaures Blei, die Plüssigkeit, aus welcher dieser Niederschlag sich präcipitirte, beinahe farbenlos wurde. Aus dieser Flüssigkeit wurde das im Ueberschus zugesetzte Blei durch Schweselwasserstoff präcipitirt, man ließ sie dann 24 Stunden stahen, filstrirte und dampste sie im Wasserbad zur vollkommenen Trockenheit ab. Es blieb eine hellbraun gefärhte durchscheinende syropartige Masse zurück, von ausgezeichnet süßem Geschmack, wobei sich jedoch später eine merkbare Schärse entwickelte. Wir werden diesen Stoff unter dens Namen süße Substanz unten (6) näher betrachten.

Enthielte der Seidelbast ein organisches Alcali, so hätte sich dieses in dieser süßen Materie in Verbindung mit Essigsäure finden müssen. So unwahrscheinlich uns auch die Existenz eines solchen Alcalis war, so glaubten wir doch, darauf untersuchen zu müssen. Wir versuchten dieses auf die bekannte

Weise mit reiner Bittererde u. s. f., aber der Alcohol, mit dem dann die Bittererde gekocht wurde, hatte nichts aufgenommen.

Aus diesen Versuchen ergiebt sich, dass der im: Alcohol aufgelöste Antheil der Rinde besteht aus

Wachs
Scharfem Harz
Daphnine
Freier Aepfelsäure
Gelbfärbendem Princip
Sulser Substanz.

В.

Behandlung der durch Alcohol ausgezogenen Rinde mit kaltem Wasser.

Wir fanden, dass sich der Rinde durch vielsach wiederholtes Auskochen mit Alcohol der scharfe. Geschmeck völlig entzielen last. Eine solche, durch kochenden Alcohol erschöpste Rinde wurde mit einer großen Menge kalten Wassers macerirt, die Flüssigkeit filtrirt und abgedampst. Es blieb eine hellbraunlichgesbe Substanz zurück, die das Ansehen von getrocknetem Leim hatte. Trocken war sie sprode, und sprang von der Porzellanschale in Splittern ab; durchscheinend, von ganz fadem Geschmack, ohne die geringste Scharfe; ein weiterer: Beweis, dass sieh durch Alcohol das scharse Principvöllig ausziehen last. Sie zog die Feuchtigkeit der Lust etwas an, backte zusammen, und verhielt sich wie Gummi (7).

C.

Behandlung der durch kochenden Alcohol und kaltes Wasser erschöpften Rinde mit kochendem Wasser.

Wurde die so erschöpste Rinde mit Wasser gekocht, so zeigte sich ein starkes Schaumen und ein
auffallend mehlartiger Geruch. Die Flüssigkeit wurde filtrirt, und auf Stärkmehl untersucht. Aber weder durch eine Auflösung des Jods in Wasser, noch
durch Zusatz von Jod in sester Form, Auflösung in
caustischem Kali und Sättigung mit Essigsaure ließ
sich eine Spur davon entdecken. Nach dem Ahdampsen blieb eine Substanz zurück, die völlig das
Ansehen hatte, wie das durch kaltes Wasser erhaltene Gummi, die sich auch ganz wie Gummi verhielt, und sich: von dem abdern Gummi nur wenig
verschieden zeigte, wovon unten das Nahere.

D.

Behandlung der durch kochendes Alcohol, kaltes und kochendes Wasser erschöpsten Rinde mit kochender Salzsäure.

Dieses Kochen mit Salzsaure geschah hesonders in der Absicht, um zu untersuchen, ob die Rinde, oxalsauren Kalk enthalte. Die Saure färbte sich braunroth, durch Sattigung mit caustischem Ammoniac entstund aber eine kaum merkbare Trübung, es schieden sich ganz wenige leichte, gefärbte Flokken aus, die nicht oxalsaurer Kalk waren. Beim Abdampfen eines Theils der salzsauren Flussigkeit

blieb ein brauner, zum Theil verkohlter, Extractivstoff zurück.

E.

Untersuchung der Asche.

Eine gewisse Menge Rinde wusde in einem Platintiegel eingeaschert. Die Asche enthielt:

Kohlensaures Kali (ohno Spur von kohlensaurem

Natrum) in bedeutender Menge

Wenig salzsanres Kali .

Eine Spur phosphorsaures Kali

Viel kohlensauren Kaik

Etwas kohlensaure Bittererde

Ziemlich viel phosphorsauren Kalk, nebst einer Spur Alaunerde, Kreselerde und etwas Eisenoxyd.

Da nun das Kali, der Kalk und die Bittererdd in der Rinde in Verbindung mit Aepfelsaure angenommen werden müssen, so sind die aufgefundenen Bestandtheile derselben folgende:

Wachs

Scharfes Harz

Daphnine

Freie Aepfelsaure

Aepfelsaures Kali, Kalk, Bittererde

Gelbfarbendes Princip

Sülse Substanz

Gummi

Brannrother Extractivetoff

Holzfaser

Kieselerde, phosphorsaurer Kalk, nebst einer Spur von phosphorsaurem Kali, etwas Eisenoxyd und einer Spur Alaunerde, welche Letztere vielleicht mit Aepfelsaure verbunden sind.

Nähere Betrachtung der einzelnen Stoffe.

1.) Wachs.

Das Wachs gab sich als sulches zu erkennen durch seine Auflöslichkeit in kochendem Alcohol und Aether, aus welchen beiden Auflösungen es sich beim Erkalten gelatinos ausschied; durch seine Wachsconsistenz, durch eine Unauflöslichkeit im Wasser, durch sein Verbrengen mit Flamme, und durch den Rauch, den es dabei verbreitete, der deutlich einen Wachsgeruch zeigte.

' 9 ; 2.) Harzi 3.11

Dieses ist schr dunkelgrun, so dass es fast schwarz aussieht; voltkommen fest, muschlich auf dem Bruche. Sein Geschmack ist außerordentlich scharf, er entwickelt sich aber erst nach einiger Zeit, und halt dann sehr lange an. - Es ist im Wasser, besonders durch Hülfe der übrigen durch Wasser ausziehbaren Stoffe des Seidelbasts, etwas auflöslich; im Alcohol löst es sich mit dunkelgrüner Farbe auf, die in eine dunkelbraune übergeht. Im Aether löst es sich mit mehr hellgrüner Parbe auf. Wir hofften, durch diese Auflösungsmittel dieses Harz noch weiter zerlegen zu können; wir ließen die Auflösungen ruhig an der Luft stehen, und allmahlig verdunsten; das Harz schied sich namentlich aus der alcoholischen Auflösung körnig aus, so daß wir es anfangs für Crystallisation hielten; es wurde jedoch auf diesem Wege keine Trennung in weitere

Bestandtheile bewirkt. - Wir versuchten auch, dem Harz durch Kochen mit einer Saure die Scharfe zu entziehen. Wir kochten es mit Salzsäure im Destillationsapparat; es entwickelte sich bei dieser Destillation ein äußerst ekelhafter betaubender Geruch. die abdestillirte saure Flussigkeit verrieth aber nicht die mindeste Scharfe. Die in der Retorte rückstandige Flüssigkeit wurde warm filtrirt; es schieden sich beim Erkalten weißlichte Flocken aus. Beim Abdampfen blieb eine geringe Menge reiner schwarzbrauner Materie zuruck, die im Wasser sich nicht auflöste, und die durch die Concentration der Salzsaure sich etwas verkohlt zu haben schien. Alcohol loste sie bis auf einen geringen Ruckstand mit brauner Farbe auf, die Auflosung wurde durch Wasser nach einiger Zeit getrüht. Der Geschmack diesen Materie verrieth ebenfalls keine Scharfe, wahrend! das mit Saure behandelte, und mit kochendem Wasser ausgewaschene Harz noch dieselbe Schärfe, wievor dieser Behandlung, zeigte.

Nachdem alle diese Versuche, das Harz zu zerlegen, fehlgeschlagen hatten, kamen wir bei der
Betrachtung, dass sich in dem Kern der Frucht ein
scharses settes Oel nach Celmsky besindet, auf den
Gedanken, das Harz könnte ein durch eine Säure
verdicktes Oel seyn. Wir lösten daher das Harz in
Alcohol auf, und versetzten diese Auslösung mit einer Auslösung von Bleizucker in Alcohol! Es entstund ein meergrüner Niederschlag, den wir auf ein
Filtrum nahmen, und mit kaltem Alcohol gut auswuschen. Aus der Flüssigkeit wurde das im Ueberschuss zugesetzte Blei durch Schweselwasserstoff prä-

cipitirt, und sie dann, nachdem durch Stehen an der Lust der überschüssige Schweselwasserstoff entfernt worden war, im Wasser hald gänzlich abgedampst. Schon während des Abdampfens schieden sich gelbliche Kügelchen aus, die das Ansehen eines dickslüssigen Oels hatten. Die abgedampfe Masse löste sich jetzt in warmen Alcohol mit einiger Schwierigkeit auf, und beim freiwilligen Verdunsten an der Luft schieden sich bald, während noch eine sehr große Menge Alcohol vorhanden war, eine Menge goldgelher öliger, dickslussiger Tropsen aus. Hieraus erhellt, dass dieses Oel im Alcohol weit schwieriger auflöslich ist, als das Harz, durch dessen Zersetzung es entstund. Die Auflösung dieses Oels in Alcohol hatte einen ekelhaften Geruch, ganz verschieden von dem des geschwefelten Wasserstoffs, welcher auch durch Abdampsen u. s. f. gauzlich entsernt worden war. Der erwähnte meergrune Bleiniederschlag wurde in Alcohol suspendirt und durch einen Strom von geschweseltem Wasserstoffgas zersetzt, die Flussigkeit nach 24stündigem Stehen an der Lust vom Schwefelblei, welches eine nicht rein schwarze, sondern dunkelbraune Farbe hatte, abfiltrirt, und im Wasserbade abgedampst. Es blieb eine braune Masse zurück, die, in absolutem Alcohol aufgelost, eine ziemlich weiße, schmierige Substanz zurück liess. Diese alcoholische Auflösung reagirte sehr stark sauer, hatte einen außerst ekelhaften Geruch, der durch Alcalien weit stärker hervortrat, und viele Aehnlichkeit mit dem Geruch des Kuoblauchs hatte, nur viel widriger war. Ueber die Natur dieser Säure können wir nicht entscheiden;

aie war nicht zur Crystallisation zu bringen, und bei jedesmaligem Abdampfen schied sich ein Theil einer unauslöslichen widrig riechenden Substanz aus, dies besonders durch Behandlung mit Alcalien, den erwähnten ekelhasten Geruch entwickelte.

Der andere Bestandtheil, das fette Oel, entwike kelte nach einiger Zeit im Munde ein außerordentliches Brennen. Wurde es auf die Haut eingerieben, so erschien schon nach zwei Stunden eine starke
Röthe, die sich fast auf den ganzen Arm, weit über
die eingeriebene Stelle hinaus, verbreitete, zugleicht
stellte sich ein heltiges Brennen und Jucken ein.
Nach einiger Zeit zeigten sich Pusteln, die viele
Aehnlichkeit mit Krätzpusteln hatten, und die sich
zum Theil mit Eiter fullten. Die Entzündung und
das Brennen dauerte einige Tage, und nach mehreren Wochen waren Spuren davon noch sichtbar.
Wir glauben, dass dieses Oel bei zurücktretenden
chronischen Exanthemen mit Nutzen angewendet,
werden könnte.

Ein Theil des Oels wurde mit caustischem Kali und Wasser gekocht. Hiebei entwickelte sich nicht im geringsten der erwähnte ekelhafte Geruch, sondern ein gewöhnlich seisenartiger. Die Auslösung wurde durch Weinsteinsäure gesättigt und destillut. Bei dieser Destillation entwickelte sich ein unertraglicher Geruch nach gephosphortem Wasserstoffgas. Das überdestillirte Wasser batte einen sussichten Geschmack, verbunden mit einer merkbaren Schärse, und einen Geruch, der tauschende Achnlichkeit mit dem eines schwachen Zimmtwassers hatte. Es wurde mit kohlensaurem Baryt digerert, filtrirt und

abgedampst. Es blieb eine Salzmasse zurück, die im Wasser sich leicht auslöste, durch Schweselsaure pracipitirt wurde, wobei sich ein starker Geruch nach Essigsaure entwickelte, zugleich zeigte dieses im Wasser ausgelöste Salz noch Spuren von einer Schärse. Es war mithin essigsaurer Baryt, verbunden mit noch etwas scharsem Princip.

Der Rückstand in der Retorte, der nun größtentheils aus Weinstein bestund, wurde auf ein Filtrum
genommen. Die durchgegangene gefärbte Flüssigkeit zeigte keine Schärfe. Der braun gefärbte Weinstein wurde mit kaltem Wasser abgewaschen, getrocknet, und mit Alcohol behandelt. Der Alcohol
färbte sich braun, beym Abdampfen blieb eine gelblichbraune fettige Materie zurück, die durchaus
keine Schärfe mehr entwickelte, im Wasser sich
nicht auflöste, auf Papier gestrichen Fettflecken
machte, in einem Platinlöffel über der Weingeistlampe erhitzt, schmolz, dabei Dämpfe ausstiess, die
nach gebratenen Aepfeln rochen, und mit Flamme
verbrannte.

Aus diesen Versuchen ergibt sich, dass das scharse Harz des Seidelbasts durch essigsaures Blei sich zunachst in ein scharses settes Oel und eine Saure, nebst einem durch wiederholtes Abdampsen im Wasser unauslöslich werdenden, durch Alcalien einen sehr starken widrigen Knoblauchgeruch entwickelnden, Stoff zerlegen läst; dass dieses scharse Oel, bei der Verseifung mit caustischem Kali und nacheriger Sättigung des Kalis durch Weinsteinsaure in Essigsaure, die mit einem Theil des scharsen Princips noch verbunden überdestillirt, und in eine

gelbbraune fettige, nicht mehr scharfe Substanz zerfällt, wobei der größte Theil des scharfen Principal
unter Entwicklung von gephosphortem Wasserstoffgas zerstört zu werden scheint.

Diese Erscheinungen machten es höchst wahrscheinlich, dass das scharfe Oel sowohl als das Harz aus welchem es dargestellt wurde, Phosphor als einen wesentlichen Bestandtheil enthalten. - Um dieses bestimmter nachzuweisen, wurde ein Theil des scharfen Oels mit reinem Salpeter in einem Sitbertiegel verpufft, die alcalische Masse in Wasser gelost, mit Salpetersaure übersättigt, und auf einen warmen Ofen so lange gestellt, bis alle in der Flüssigkeit aufgelöste Kohlénsäure abgedampft war. Salpetersaurer Baryt brachte jetzt in der Flüssigkeit nicht die geringste Trubung hervor, sogleich aberentstund ein flockiger Niederschlag von phosphorsaurem Baryt, als die freie Saure durch caustisches Ammoniac gesättigt wurde. Der Versuch wurde mit gleichem Erfolg mit dem Harz selbst angestellt, undin beiden Fällen ließen sich sogar aus dem Niederschlagdurch Auflösung desselben in Salzsäure, Präcipitation des Baryts durch Schwefelsäure, Filtriren, Abdampfen und Glühen Spuren von Phosphorsaure darstellen. - Vielleicht verdankt ein Theil des in der Asche aufgefundenen phosphorsauren Kaiks diesem Phosphor seinen Ursprung.

Durch diesen Phosphorgehalt des scharfen Oels und des Harzes wird man an den Schwefelgehalt der scharfen atherischen Oele erinnert, die sich in den Familien der Cruciferae und Liliaceae finden, namentlich an das Oel des Meerrettigs, des Knoblauchs und der Zwiebel. Diese Oele scheinen Schwefel als einen wesentlichen Bestandtheit zu enthalten.

Ueberhaupt aber wirst sich die Frage auf: Sindenicht die meisten Harze zusammengesetzte Substandzen, und bestehen sie nicht aus Oel und Saure? Zuf dieser Vermuthung wird man theils durch die angefuhrten Versuche veranlasst, theils durch die Bedtrachtung, dass die Natur selbst in vorliegendem Palleine solche Zersetzung des Harzes in der Frucht bewerkstelligt zu haben scheint, wo in der sleischigen Pulpa, die den Kern umgibt, eine Menge freier Saure sich findet, während der Kern selbst mit scharsen Oel erfüllt ist.

Diese, auch für die Pflanzenphysiologie wichtige Frage, werden wir bei einer andern Gelegenheit zu lösen auchen.

Wurde das Harz mit verdünnter Salpetersäure gekocht, so entwickelte sich Salpetergas, es bildete sich Oxalsäure, und eine hellgelbe bröcklige Substanz, die in der Wärme schmolz. Diese Substanz wurde erst durch langes Kochen mit Salpetersäure zersetzt; es bildete sich anfangs ein auf der Flüssigkeit schwimmendes Fett, welches später wieder verschwand; zuletzt bildeten sich kleine Crystalle, die, durch ihre stark farbende Eigenschaft und ihren ausserordentlich bittern Geschmack, sich als Weltersches Bitter zu erkennen gaben. Außer diesem hatte sich auch noch künstlicher Gerbstoff gebildet, denn die Auflösung der bittorn Substanz in Wasser gab mit wässrigter Hausenblasenlösung einen weißen zusammenhängenden Niederschlag. Bei der trockenen

Destillation des Harzes zeigte sich anfangs ein Fettgeruch, auf den ein empyreomatischer folgte, in di
Vorlage gieng ein empyreomatisches saures Wasser
nebst einer braunen fettigen Materie, die auf den
Wasser schwamm. Dieses Wasser enthielt kein
Spuren Ammoniac.

Einer hungrigen Katze, gab man von diesen Harz 5 Gran, aus denen man 10 Pillen gebildet hatte Nach 2 Stunden erbrach sich das Thier, wollte nick fressen, und schien zornig zu seyn. 4 Tage nachhewurde die Katze gezwungen, 20 Gran des Harzes aus deuen man 40 Pillen gemacht hatte, einzuneh men. Es erfolgte Erbrechen, aus dem Maul flos zäher Schleim, das Thier gab Zeichen von Schmers von einer Wirkung aufs Gehirn war kein Zeiches vorhanden, und nach 4 Stunden erfolgte der Tod unter Convulsionen. Die Section wurde 4-5 Stunden nachher vorgenommen; die Muskeln waren erstarrt; der Magen und Darmkanal enthielten vie Schleim; die Membrana mucosa des Magens was entzundet; an einer Stelle derselben gegen den Pylorus zu, war Blut in das Gewebe derselben ausgetreten. Im Oesophagus und im übrigen Darmkana war kein Zeichen von Inflammation, Leber, Lungen, Harz und Nieren waren im natürlichen Zustand, die Gallenblase strozte von grüner Galle.

Orfila hat einige Versuche gemacht mit de Rinde von Daphne guidium. 5 Gros von dem Pulver dieser Rinde gab man einem Hund und unterband den Oesophagus; das Thier starb nach 1 Stunden unter den gewöhnlichen Zeichen einer Vergiftung durch scharfe Gifte, Orfila sagt blos:

dapline encorum und dapline mezereum wirken ungefähr auf gleiche Art.

5.) Uebergegangenes Wasser.

Hier fügen wir noch zu dem oben Erwähnten hinzu, dass, wenn eine geringe Menge Wasser über eine große Menge Rinde destillirt wurde, Spuren eines atherischen Oels sich zeigten, hei welchem, wenn das scharfe Princip sich mit den Wasserdamplen verslüchtigte, aller Wahrscheinlichkeit nach die Schäffe höbhst concentrirt sich hatte finden müssen. Aber dieses Oel hatte einen faden Geruch, und entwickelte dutchaus keine merkbare Scharse. Auch versuchten wir es wiederholt, die Behauptung von Vauquelin, dassi dieses Wasser eine alcalische Rertion zeige, zu bestätigen, indem wir genau sein Verfahren befolgten, und eine sehr verdünnte " khwachgeröthete Lacmustinctur anwendeten, in welther die geringste Spur von Ammoniac sogleich blaue Firbung hervorbrachte, das Wasser blieb jedoch ganz bine Wirkung. Einmal jedoch wurde die geröthete Lacmustinctur durch dieses Wasser stark blau geal arbt, und essigsaures Blei bewirkte in demselben 1- løgleich einen sehr starken Niederschlag. Wir fan-1-1den jedoch bald, dass diese Wirkung einzig von der Natur des Gefässes, in welchem die Destillation vorel mommen wurde, abhangig war; es war nemlich le peises Glas, welches bekanntlich der Einwirkung 'I' on hlossem kochendem Wasser oft schlecht wider-1 teht. Wurde eine viel größere Menge von derselrichen Rinde (sie war ganz frisch) mit weniger Wasser in einer grünen Retorte destillirt, so zeigte das destillirte Wasser nicht die mindeste alcalische Reaction. Ueherdiels wäre es höchst auffallend, und in
diesem Falle sehr schwer zu erklären, wenn eine
sauer reagirende Flussigkeit bei der Destillation ein
alcalisch reagirendes Wasser lieferte. — Wir sind
üherzeugt, daß sowohl die alcalische Reaction, alder starke Niederschlag in dem Bleisalz von aufgelöstem Alcali des Glases herruhrte.

4. Gelbfärbendes Princip. 6 u.

Dieses ist eine zähe gelbgefärhte Substanz von widrigem, bitterem, stark adatringirendem, nicht scharfent Geschmack. In heißem Wasser löst sie sich mit schoner goldgelber Farbe auf, beim Erkalten pracipiliet sich wieder der größte Theil nach Art eine Harzes, welches man aus seiner alcoholischen Lösung durch Wasser fallt. Durch Erwärmen der trüt ben Flussigkeit hildet sich wieder eine klare Auflösung, die heim Erkalten sich von Neuem trüht; und dieses lasst sich nach Belieben wiederholen. Auflösung dieses gelhfärbenden Princips in Wasset giht mit essigsaurem Blei einen schonen schwefelgelben . mit schwefelsaurem Eisenoxydul einen rothlichgrauen Niederschlag. Wolle, die zuvor mit Alaun geheizt wurde, erhält dadurch eine schone schwefelgelbe Farbe, die der Einwirkung der Seife, und selbst des kochenden Wassers widersteht. - Mit verdunnter Salpetersäure übergossen, zersetzt sie sich schon in der Kalte, es entwickeln sich salpetriel tsaure Dunste in Menge, und es bildet sicht Oxalsaure.

5.) Daphnine.

Die Darstellung dieser, nur in geringer Menge n dem Seidelbast vorkommenden Substanz, wurde ben angegeben. Der Geschmack der Daphnine ist twas adstringirend und bitter, jedoch nicht in sehr' whem Grade. Schon der Umstand, dass je reiner ie dargestellt wird, desto mehr die saure Reaction verschwindet, zeigt, dass sie nicht wohl die Natur iner Saure haben könne. Noch bestimmter wird lieses durch ihr Verhalten zu gesattigt-kohlensauem Kali erwiesen. Giesst man einen Tropsen einer Anflösung dieses Salzes zu einer Auflösung der Daphnine in lauem Wasser, so farbt sich diese sodeich goldgelb; ein größerer Zusatz des Kalisalzes mtwickelt selbst beim weiteren Erwarmen (jedoch b, das das Kalisalz nicht zersetzt wird) keine Lusthien. Uebrigens verliehrt die Daphnine schon irch eine geringe Menge Kali ihre Fahigkeit zu ystallisiren, welche sie aber wieder durch Sättiing des Kalis mit Essigsaure erhalt. - Die goldthe Farbung der Daphnine durch Alcalien (Kalk d Baryt bringen dieselbe Wirkung hervor) ist ausgezeichnete Eigenschaft dieser Substanz. Sie in kaltem Wasser sehr schwer auflöslich, leicht döslich in kochendem Wasser, aus welchem sie beim Erkalten größtentheils präcipitirt. Alcoand Aether losen sie ebenfalls auf. Durch Erten mit Salpetersäure wird sie in Oxalsaure verndelt. Durch essignaures Blei wird sie nicht prä-Diese Pracipitation ist mithin durch die ere und das sarbende Princip bedingt.

6.) Süsse Substanz.

Diese konnte nicht zur Crystallisation gebracht werden, sondern bildete einen wenig gesarbten Syrup. Sie wurde in Wasser aufgelöst, mit vollkommen ausgewaschener Hefe versetzt, und in eine Phiole gebracht, von der eine Röhre ausgieng, die in ein umgekehrtes mit Quecksilber gefülltes Gefas hineingebracht wurde. Der Apparat wurde auf einen warmen Ofen gestellt. - Bald schäumte die Flüssigkeit, und es entwickelte sich etwas kohlen-Die Flüssigkeit in der Phiole wurde nach 14 Tagen mit vielem geschmolzenen Kalk versetzt und in einer Retorte mit Vorlage destillirt. Es gieng eine geringe Menge von Alcohol über, und die Flüssigkeit in der Retorte hatte einen Malagawein ähnlichen Geruch angenommen. — Diese Substanz ist mithin wenigstens einem Theil nach sahig, in die geistige Gahrung überzugehen. - Mit Salpetersaure behandelt, gab sie eine große Menge von Oxalsaure, nebst einer kaum merkbaren Spur von Schleimsaure, die wahrscheinlich ihren Ursprung einem kleinen Hinterhalt von Gummi verdankt.

7.) Gummi.

Das durch kaltes Wasser erhaltene Gummi löste sich, schon in der Kälte, in verdünnter Salpetersaure mit rother Farbe auf; beim Erhitzen entwickelten sich salpetrichtsaure Dampfe, und es schieden sich anfangs weiße Flocken aus, die sich nachther wieder auflösten. Beim Erkalten schied sich Schleimsaure vollkommen weiß und sehr deutlich

crystallinisch aus. Zugleich bildete sich etwas Oxalsaure. Die Auflösung dieses Gummis in Wasser
bildete mit basischem sowohl als mit neutralem essigsauren Blei einen gallertartigen Niederschlag.
Kieselfeuchtigkeit trühte die Auflösung schwach.
Galläpfelaufgus bewirkte anfangs keine Trübung,
nach 48 Stunden aber hatte sich ein häufiger grunlichweiser Niederschlag gebildet. Bei der trockenen
Destillation bildete sich Wasser, eine bedeutende
Menge kohlensaures Ammoniac, etwas essigsaures
Ammoniac, und empyreomatisches Oel. Dieses
Gummi enthält mithin zugleich eine gewisse Menge
einer thierisch vegetabilischen Materie.

Das durch kochendes Wasser erhaltene Gummi verhielt sich im Allgemeinen auf ahnliche Weise, nur gab es bei der trockenen Destillation mehr Wasser, freie Essigsäure mit einer äußerst unbedeutenden Spur von essigsaurem Ammoniac, dessen Bildung einem kleinen Hinterhalt von thierisch-vegetabilischer Materie zugeschrieben werden muß.

Behandlung der Rinde mit kaltem Wasser.

Wasser, mit dem die Rinde macerirt wurde nahm eine grünlich - gelbe Farhe an. Die filtrirte, vollkommen helle Flüssigkeit entwickelte einen scharfen Geschmack. Bleiauslösungen brachten in ihr einen starken gelblichen Niederschlag hervor, die Flüssigkeit wurde aber nicht entfärbt; salzsaures Eisenoxyd eine grüne Färbung und einen hellgrünen Niederschlag. Kali, Ammoniac, Barytwasser, Kalk-

wasser färbten sie roth, ohne einen Niederschlehervorzubringen.

Beim Abdampfen blieb eine braune, gummia tige Substanz zurück, die einen außerst scharfer lang anhaltenden Geschmack entwickelte. Die Substanz wurde mit kochendem absolutem Alcoho behandelt, und die alcoholische Auflösung, die ein brauntichgelbe Fache hatte, und stark sauer reagirt abgedang ft. Die durch Abdampfen erhaltene Mass wurde mit Wasser gekocht, wobei sich ein Geruch nach gehratenen Aepfelu zeigte. Es blieb eine Me terie zurück, die in siedendem Wasser schmolaufserst scharf schmeckte, und sich überhaupt wie Harz verhielt. Die waßrigte Lösung gab mit basisc essigsaurem Blei einen schwefelgelben Niederschlaf Dieser wurde, wie früher, durch Schwefelwasse stuff zersetzt; es gelang uns jedoch nicht, aus de erhaltenen Flüssigkeit, durch Abdampfen derselber wiederholte Behandlung mit absolutem Alcohol s. f. die Daphnine darzustellen; man erhielt imme nur eine braune, nicht crystallisirende, saure Masse - Aus diesen Versuchen erhellt, dass das scharf Harz sich, wahrscheinlich unter Mitwirkung der ub igen Bestandtheile, im Wasser lost.

Die Behandlung der Rinde mit kaltem Essigergab keine besonderen Resultate; der Essig schie wie das Wasser zu wirken; es ließ sich aus de Flüssigkeit das scharfe Harz auf ahnliche Weise das stellen.

Man könnte es uns zum Vorwurf machen wollen, dass wir es unterlassen haben, die Bestandtheile der Seidelbastrinde quantitativ zu bestimmen. Wir gestehen aber, dass wir eine solche quantitative Bestimmung der Bestandtheile bei einer Pslanzenanalyse, in sofera sie nicht etwa einen pharmacuetischen Zweck hat, für einen wahren Zeitverlust halten, da die relative Menge derselben, nach der Jahreszeit, dem Alter der Pflanzen und andern Umständen, verschieden ist, also unmöglich etwas Constantes dariu aufgefunden werden kann, und da es überhaupt vor der Hand weit zweckmassiger zu seyn scheint, sich mit Untersuchung der Natur so vieler noch wenig gekannter Pflanzenreste zu beschäftigen. viel weniger aber konnte es uns beifallen, von den stoechyometrischen Gesetzen auf die Analyse einer ganzen Pflanze oder eines Organs derselben eine Anwendung machen zu wollen (wie dieses schon in neueren Zeiten geschehen ist). Wir bekennen, dass uns dieses eben so absurd vorkommt, wie eine Anwendung dieser Gesetze auf die Zusammensetzung der Mineralwasser.

Beilage.

(C. G. Gmelin über die Daphne alpina.)

Als diese Untersuchung bereits beendigt war, erhielt ich durch meinen verehrten Freund, Herrn-Colladon in Genf, ganz srische Zweige von daphne alpina, welche in der Nähe von Genf wachst. Ich beeilte mich, mit der Rinde derselben einige der wichtigsten Versuche anzustellen, die sich auf die

mit der daphne mezereum angestellten und namentlich auf die Angaben von Vauquelin beziehen.

Diese Rinde hat einen weit mehr ausgezeichner hitteren Geschmack, als der Seidelbast, und komme in Absicht auf Schärfe diesem gleich, wenn sie nicht ihn noch übertrifft. Sie wurde mit Alcohol ausgegekocht, und die filtrirte Flüssigkeit im Destillationsapparat im Wasserhade abgedampft. Der Ruckstaud wurde nun mit wenig Wasser, ebenfalls im Destillationsapparat, gekocht. Das überdestillirte Wasser verhielt sich vollkommen wie das bei daphne mezereum; es reagirte nicht im mindesten alcalisch, entwickelte auch keine merkhare Scharfe im Munde. sondern es blieb nur ein Gefühl von Trockenheitzurück. Auch reagirte die filtrirte und von dem Harz getrennte Flussigkeit sauer. Sie wurde durch basisch essigsaures Blei präcipitirt, wodurch ein gelber Niederschlag entstund, und die Flüssigkeit nicht ganz entfarbt wurde. Das Filtriren ging aufserst langsam von statten. Der ausgewaschene gelbe Nicderschlag wurde durch Schweselwasserstoff zersetzt. Die erhaltene Flüssigkeit lieferte beim Abdampfen gelbgefarbte Crystalle, die die Form von Pyramiden halten, welche mit ihren Spitzen sternformig vereinigt waren, so dass sie em keilförmiges Ansehen zeigten. Sie wurden durch Crystallisation gereinigt. und hatten dann ganz dasselbe Ansehen, wie die aus daphne mezereum erhaltenen. Sie verhielten sich ither haupt ganz wie Daphnine, und zeigten namentlich die characteristische gelbe Färbung durch Zusatz von einigen Tropfen einer gesattigt - kohlensauren Kalilosung zu ihrer Lösung in lauem Wasser, -

Ihr Geschmack war etwas adstringirend fund bitter; jedoch nicht ausserordentlich bitter, wie es Vauquelin angegeben hat. Ans der Flüssigkeit, von der durch das Filtrum der gelbe Niederschlag getrennt worden war, wurde das überschüsig zugeschate Bleb durch einen Strom von geschwefeltem Wasserstoffgas pracipitirt, und sie dann unachdem sie einen Tag an der Lust gestanden hatte, abgedampft.: Es blieb eine syrupartige Masse zurück von aufangs süssem, nachher bitterem Geschmack, zugleich verbunden mit einer nach einiger Zeit sehr merkbar werdenden Schärfe. Als dieser Syrup einige Tage ruhig gestanden hatte, zeigte sich auf dem Boden des Gefässes eine verhältnismässig sehr große Menge einer weißen Salzmasse, die sehr reine Daphnine war, und weit mehr betrug, als die, welche durch das Bleisalz pracipitirt worden war. - Dieses wurde von Vauquelin übersehen, der überhaupt bei seiner Untersuchung auf die Bestandtheile, welche durch das Blei nicht pracipitirt werden, keine Rucksicht genommen hat.

Vielleicht enthielt auch der aus dem Seidelbast erhaltene Syrup etwas Daphnine, deren Menge aber zu gering war, um dargestellt werden zu können. Wahrscheinlich ist die größere Menge von Aepfelsaure, welche der Seidelbast enthält. Ursache, warum die Daphnine durch das Bleisalz fast vollständig gefällt wird.

Diese Untersuchungen dienen nun auch zur weiteren Bestatigung der Richtigkeit der Idee, daß ähnlich organisirte Pslauzen auch eine ähnliche chemische Zusammensetzung zeigen, einer Idee, welche

28 C. G. Gmelin über die Daphne alpina.

Herr De Candolle mit so viel Geist und Gelehrsamkeit näher entwickelt hat. In der daphne alpina,
die auf steinigten Alpengegenden wachst, pradominirt das crystallisirbare bittere Princip, wahrend in
der daphne mezereum, die mehr im Schatten, in
bergigten Wäldern wächst, die Quantitat dieses
Princips sehr abgenommen hat, und durch eine nicht
crystallisirbare Säure mehr verdrangt worden zu
seyn scheint.

Gmelin.

Mineralogisch - chemische
Untersuchung

zwei neuer ungarischer Mineralien,

des

muschligen und des erdigen Chloropals *).

V o n

Professor D. Bernhardi in Erfurt

D. Rudolph Brandes in Salzuslen.

Sowohl aus der chemischen Untersuchung, als aus den außern Kennzeichen dieser ungarischen Mizeralien, hat sich ergeben, daß sich dieselben zunächst dem Opal anschließen, und daß beide in ihzen Bestandtheilen und Eigenschasten wenig Unter-

Bernhardi

Dor durch seine Schriften rühmlichst bekannte Custos am ungarischen Nationalmuseum, Joseph Jonas, übersandte mir kurz vor seinem Ableben zwei für grüne Eisenerde ausgegebene Mineralian, die unweit Unghwar im Unghwarer Comitate vorgekommen waren, in der Absicht, eine chemische Analyse derselben zu veranlassen, um dieselben genauer kennen zu lernen.

schied untereinander zeigen. Wir-glauben daher beide unter dem gemeinschaftlichen Namen Chloropal begreifen, und sie nach Verschiedenheit des Bruchs als muschligen und erdigen Chloropal unterscheiden zu können.

1. Beschreibung des muschligen Chloropals.

7 6 6 7 1 6 7

Der muschlige Chloropal findet sich derb, oft von einer grauen opalartigen Masse trummweise durchzogen, her und da mit seinen Sprüngen und Rissen versehen, aber ohne weitere Absonderung.

Nach dem Lause der Risse trenut er sich sehr leicht in unbestimmt eckige (nicht selten unvoll-kommen tetraedrische und parallelepipedische) sehr scharfkantige Bruchstücke.

Er besitzt einen muschlichen Bruch, doch zeigen sich auch hin und wieder eckige Vertiefungen-

Er ist spröde und steht Kinsichtlich der Harte zwischen Flusspath und Kalkspath.

Sein specifisches Gewicht beträgt nach dem Einsaugen im Durchschnitt ziemlich genau 2,000:

Parallelepipedische Bruchstucke auf polarische Eigenschaften geprüft, zeigen auf der Flache, die auf der Lagerstatte gegen den Himmel gekehrt war, einen positiven, auf der entgegengesetzten einen negativen Pol. Außerdem findet man an den Seitenkanten des Parallelepipedums vier Pole, wovon zwei nebeneinanderliegende positiv, und die gegenüberstellenden negativ sich verhalten. Das Mineral hat daher drei magnetische Achsen, die sich unter rechten Winkeln zu schneiden scheinen und stimmt darin

mit dem Opal überein, unterscheidet sich dagegen hierdurch sehr wesentlich vom Quarz und andern demselben verwandten Gattungen. Phosphorescenz scheint ihm ganz abzugehen. Es ist nur an den Kanten schwach durchscheinend, matt, oder doch nur sehr wenig schimmernd und von pistaciengrüner, der zeisiggrünen sich nähernden Farbe. Im gepülverten Zustande wird es fast gelblichweiss. Es hängt kaum an den feuchten Lippen, bedeckt sich aber im Wasser schnell mit einer Menge kleiner Lustbläschen, die allmählig in die Hohe steigen, wird dabei an den Kanten ziemlich stark durchscheinend, zerfällt aber, besonders nach dem Herausnehmen aus dem Wasser, nach dem Lause der vorhandenen Risse in mehrere Stücke.

Für sich der Spitze der Löthrohrstamene ausgesetzt, ist es unschmelzbar, und selbst die feinsten
Splittern sintern nicht bemerkbar. zusammen. Seine
grüne Farbe aber verliehrt es sogleich, es wird
schwarz und gänzlich undurchsichtig, springt dabei
oft mit Knistern weg, und erscheint so gefärbt durch
die ganze Masse, nachdem die Flamme nur einige
Minuten darauf eingewirkt hat. Bei längerer Einwirkung der Flamme (des oxidirenden Strahls) wird
es immer mehr hellbraun. Mit dem Kohlensalze
des Natroniums *) zusammengeschmolzen, löset es

^{*)} Ich bemerke hier, dass es mir bei mehreren Löthrohrverbuchen vorgekommen, dass das sogenannte saure kohlensaure Natron sich besser zu Löthrohrproben passe,
als wie das basische Salz. Es schien mir nehmlich,

sich darin auf, bildet ein dunkelgrünliches Glas, welches an einigen Stellen röthliche Punkte zeigt.

Mit Borax zusammengeschmolzen, stellt es damit ein dunkelgrünes Glas dar, in welchem keint röthliche Punkte zu unterscheiden waren.

2. Beschreibung des erdigen Chloropals.

Der erdige Chloropal findet sich ebenfalls derb von Halbopal trummweise durchsetzt, und zeigt in manchen Stücken eine eckig zellige Structur. Die zum Theil sehr dunnwandigen Zellen sind mit einer ähnlichen, etwas dunkler gefarbten Masse ausgefullt; doch so, daß zwischen ihr und den Wanden der Zellen meist ein kleiner Abstand bleibt, und die Massen noch außerdem oft durch Klüfte in mehrere Stücke getrennt zind.

Der Brush, ist erdig, doch haben die in den Zellen liegenden Massen ein feineres Korn und eine ebene Bruchslache. Die Bruchstücke fallen unbestimmt eckig und stumpskantig aus.

Das Mineral ist leicht zersprengbar und auf der Oberflache hier und da zerreiblich, ritzt an den harteren Stellen Gypssputh, wird aber vom Kalkspatk geritzt.

Nach dem Einsaugen betrug das Eigengewicht des zelligen 1,870, das eines andern Stuckes ohne Zellen wurde 1,727 gefunden.

dass das erstere Sals sich nicht so leicht in die Kohle hineigniehe, als wie es beim ersteren der Fall ist.

eine Farbe ist mehr zeisiggrün, mit Ausnahme den Zellen liegenden, meist schmutzig pistaün gefarbten Massen. An einzelnen Stellen ist

ch verschiedentlich brann gefarbt.

eim Eintauchen ins Wasser dringen aus ihm er, aber größere Lustbläschen, als aus dem ligen, nicht selten mit einigem Geräusch, her-loch zerfallen die Stücke dabei nicht, mit Auskleiner Brocken, die zuweilen von den herhenden Kanten sich trepnen.

as Verhalten des erdigen Chloropals vor dem hre ist dem des muschligen gleich.

ngeachtet dieses Mineral mehr als das vorher iebene durch Einwirkung der atmosphärischen see gelitten zu haben scheint: so lässt doch verschiedene Structur und sein Verhalten im r nicht blos annehmen, dass es allein durch tterung aus jenem hervorgegangen sey.

as übrigens diese Mineralien dem Opal zustehen, dafür spricht schon einigermassen sein mmen, indem er vom Opal durchsetzt wird, Lothrohre machen diess mehr als wahrscheinlicht beiden Mineralien aber finden sich die grünk Stellen mit hräunlichen häufig durchzogen, so man immer von den brauneren Stellen einen mit in die zu untersuchende Masse bekommt; dich denn alles Eisen auf Eisenoxyd berechnet his Diese Verbindung ist wahrscheinlich nicht chem sondern blos ienig mechanisch. Es haben diese Mineralien in ihrer Zusammensetzung die ste Aehnlichkeit mit dem Eisenopal, der als feine mechanische Verbindung von Kieselerdenhymit Eisenoxyd, zum Theil auch Eisenoxydhibetrachtet werden kann.

3. Analyse des muschligen Chloropals.

A.

Eine unbestimmte Menge des gepülverten nerals wurde mit Schwefelsäure übergossen. Es dadurch keine Entwickelung von Luftblasen aus Mineral statt. Das Ganze wurde in einem Plytiegelchen erhitzt. Die aufsteigenden Dunste gedaruher gehaltenes Glas nicht an. Der Rückt wurde bis zur Trockne gebrannt. Er erschien weiß und war zum Theil auflöslich in Wasser.

B.

25 Gran des gepülverten Minerals wurdes Platintiegelchen eine Viertelstunde lang roth gehet. Sie hatten dadurch einen Verlust erlitten 4,5 Gran. Dieser Verlust als Wasser bereck

et 18 Procent desselben an. Das zurückgehliene Pulver hatte eine braune Farbe angenommen.

C.

50 Gran des zum feinsten Staube zerriehenen nerals wurden mit der nöthigen Menge einer getigten Kaliumoxydlösung gemengt, im geräumigen itintiegel bis zur Trockne des Rückstandes abgeicht, und darauf einer lebhasten Rothgluhhitze gesetzt. Die in Fluss gekommene Masse wurde :h Erkalten derselben mit Wasser aufgeweicht, in e Porzellanschaale gegeben, mit Hydrochlorsaure ersättigt, und die vollkommen helle Auflösung his r Trockne des Rückstandes verdunstet. Dieser t hydrochlorsaurem Wasser digerirt, liess eine anslösliche Masse, welche auf einem Filter im glichst ausgelaugten Zustande gesammlet, nach slaugung des Filters getrocknet und geglühet wurde. ese Substanz war Siliciumsäure und betrug an wicht 23 Gran (auf 100 Theile des Minerals 46).

D.

Die abgesonderte Flüssigkeit aus C gab durch hersättigung mit Ammoniumlösung einen reichlien Niederschlag von sehr brauner Farbe und ming gallertartig, als wenn derselbe alaunerdenhaltig, woraus man schon schließen konnte, daß derbe größtentheils aus Eisenoxyde bestehen würde. Elissigkeit wurde davon abfiltrirt, und der ederschlag auf dem Filter gesammelt, und nach glichster Abtröpfelung des Flüßigen noch zweist mit kochendem destillirten Wasser ausgewaschen,

darauf in siedende Aetzlauge getragen, wobei sehr großer Theil unaufgelöst blieb, welcher sammlet, ausgelaugt, getrocknet und geglühet Gran wog, und aus Eisenoxyd (im Mineral woh Eisenoxydul) mit einer Spur Manganoxydes bes (auf 100 Theile des Minerals 35).

Die von dem Eisenoxyde abfiltrirte alkali-Flüssigkeit gab mit Hydrochlorsaure übersättigt mit Ammoniumlösung niedergeschlagen einen gegen flockigen Niederschlag, welcher aus & G Aluminiumoxydes bestand (auf 100 Theile des nerals 0,75).

E.

Die ammonialische, vom Eisenoxydgemenge D gesonderte Flussigkeit, wurde hierauf vollkomt neutralisirt und mit oxalsaurer Kaliumoxydlör versetzt, wodurch indessen keine Trübung der Fl sigkeit erfolgte.

F.

Die Salzslüssigkeit aus E wurde jetzt bis zu Sieden erhitzt, darauf derselben Kaliumoxydlos zugesetzt bis zum Verschwinden alles ammonischen Geruchs, fast bis zur Trockne des Ruckst des verdunstet, und dieses in Wasser gelöst, was sich dabei als unlöslich zeigte, auf einem Figesammlet, ausgelangt, getrocknet und heltig geghel. Es wurde dadmich i Gran Magniumoxyd (fitererde) erhalten (auf 100 Theile des Minerals 2)

· G.

Um noch zu versuchen, ob dieses Mineral einen chalt an Kaliumoxyd besitze, welcher, wie die isammenzählung der bis jetzt daraus dargestellten standtheile zeigte, nicht beträchtlich seyn konnte, nn er sich auch darin zeigen sollte, so wurden shalb 50 Gran des seingepülverten Minerals mitst karbonsauren Bariumoxydes und etwas Kohlennatz heitig geglühet, und die geglühete Masse dann nter kunstmäßig behandelt, das Bariumoxyd und übrigen fixen Bestandtheile durch Ammoniumung und karbonsauren Ammonium abgeschieden, rauf die Flüssigkeiten verdunstet und der trockne ckstand zur Verjagung aller Anmoniumsalze geihet. Es blieb in der That eine nicht ganz unbechtliche Masse zurück, wenigstens großer, als ich selbe vermuthen konnte. Sie wurde daher mit asser aufgelöst, wodurch eine Spur eines braunken Rückstandes blieb, welcher in einigen Tron verdünnter Hydrochlorsäure zum Theil aufgeit wurde und sich als ein Minimum von Eisenyd zu erkennen gab, denn eisenblausaures Kaliumyd reagirte augenscheinlich. Die wäßrige Auflöig wurde zu einigen Tropfen in sehr helle, unzageschmolzene Glasröhren von einigen Linien irchmesser gegeben, und nun eine ausgezogene hsspitze in die Auflösung der bemerkten Reagengetaucht, und dann in die in den Röhrchen Indliche Flüssigkeit *). Oxalsaures Kaliumoxyd

Diese Art, mit kleinen Mengen zu experimentiren, ist

Zusammensetzung wird sich leicht ergeben, dass das selbe der Hauptsache nach als ein siliciumsaures Eisenoxyd anzusehen sey, dem noch siliciumsaure Magnium - und Aluminiumoxyd beigemischt sey Alle Siliciate im Hydratzustaude. Setzen wir hier di Zahl der Siliciumsaure, nach Berzelius neuen Tabellen, 596,42, des Eisenoxydes, 978,43, des Magniumoxydes 516,72, so haben wir für unser Mineral folgende Verhältnisse:

Siliciumsaure 0,7712 V.
Eisenoxyd 0,3571 —

Magniumoxyd 0,0366 —

Aluminiumoxyd 0,0145 —

Wasser 1,5910 —

Es ist nun die Summe der basischen Oxyde 0.3371 + 0.0586 + 0.0145 = 0.3902, welches fast genau die Halfte der Verhältnisse des sauren Oxyder 0.7712 ausmacht, denn 0.50802 × 2 = 0.7804. Die Verhältnisse des Wassers betragen das Vierfache der der Basen und das Doppelte der der Siliciumsäure denn 7712 × 2 = 15424. Ist das Mineral in seinen Hauptbestandtheilen als siliciumsaures Eisenoxydhydrat zu betrachten, so werden wir es mit der Formel ...

FS2 + 1,5 Aq. bezeichnen konnen.

4. Analyse des erdigen Chloropals.

A.

20 Gran des gepülverten Minerals wurden geglühet, sie e.l.tten dadurch einen Gewichtsverlust von 4 Gran (au. 100 Theile des Minerals 20), welche als Wasser berechnet worden sind. Der Rückstand des Minerals war braun gefarbt, wie bei dem vorigen.

B,

Da dieses Mineral schon durch Säuren besonders in der Siedhitze derselben sehr angegriffen wurde; so wurde eine Ausschliessung desselben mittelst Kaliumoxydes unnöthig befunden, und das aufs Zarteste zerriebene Steinpulver zu 50 Gran mit einer Unze konzentrirter Hydrochlorsaure gekocht. Es blieb nach vier und zwansig stündiger Beruherung eine unlösliche, vollkommen weiße Substanz zurück, von welcher die saure Flussigkeit helt abgegossen wurde.

Der Rückstand wurde nochmals mit zwei Drachmen genannter Säure gekocht, letztere darauf mit Wasser verdunnt, hell abgegossen, der Rückstand selbst mit siedendem destillirten Wasser ausgelaugt, auf einem Filter gesammlet, getrocknet und gegluhet, 22,5 Gran schwer gefunden und als reine Siliciumsäure erkannt.

C.

Die davon, absiltrirte saure Flüssigkeit aus B wurde durch Ammoniumlösung niedergeschlagen, und der erhaltene ausgelaugte Niederschlag in 16 Gran Eisenoxyd (da das Mineral von braun gefarbten Stellen durchzogen ist: so lalst sich über den Oxyd- und Oxydulzustand des Eisens nichts Bestimmtes sagen) und 2 Gran Aluminiumoxyd sertegt.

D.

Da ich bei diesem Minerale Schwefelsaure vermuthete: so wurde die Flüssigkeit in zwei Theile getheilt, und die eine Halfte, nachdem sie zuvor mit Hydrochlorsaure übersetzt worden war, mit Barrungchloridlosung versetzt, welche meine Vermuthung indessen nicht bestätigte.

E.

Der zweite Theil der Flüssigkeit aus D wurde hierauf mit flydrochlorszure genau gesättigt und mit oxalsauren Ammoniom vorsetzt, welches indessen keine auf die Gegenwart von Calciumoxyd deutende Reaction wahrnehmen liefs.

F.

Die Flüssigkeit aus D wurde jetzt durch Schwefelsaure von ihrem Barytgehalte befreiet, und von
Niederschlage hell abfiltrirt, und darauf der aus E
zurückgebliebenen Flüssigkeit hinzugefügt. Diesganze Flüssigkeit wurde mit kohlensauren Ammonium übersattigt und der entstandene Niederschlag
auf einem Filter gesammlet, im ausgelaugten und
getrockneten Zustande in einem Platintiegelchen
heitig gebrannt, blieben 0,75 Gran Magniumoxyder
zurück.

G.

Die Flüssigkeiten aus F wurden jetzt im Platintiegel verdunstet und der trockne Rückstand geglühet bis zur Verjagung aller flüchtigen Bestandtheile. Aus dem Rückstande wurden noch nahe 0,25 Gran Magniumoxydes abgeschieden, und als die davon getrennte Flüssigkeit wieden abgeraucht, und der Rückstand geglühet worden wan, hlieb nur noch eine geringe Spur im Tiegel zurück. Das darauf gegossene Wasser gab durch Platinauslosung deutlich die Gegenwart von Kaliumbayd an erkannen. Chrom zeigte sich nicht im Verlauf der ganzen Appalyse.

Resultat der vorstehenden Untersuchung.

Es enthalten nach dieser Untersuchung 100 Theile dieses Minerals

Silicipmsaure

Eisenoxyd

Magniumoxyd

Aluminiumoxyd

Manganoxyd

Kaliumoxyd

Wasser

Spuren

Co,00

Aluminiumoxyd

Co,00

Columnation

Aluminiumoxyd

Aluminiumoxyd

Manganoxyd

Co,00

Columnation

Co

Stöchiometrische Betrachtung der Zusammensetzung dieses Minerals.

Vergleichen wir die Zusammensetzung dieses Minerals mit dem vorigen: so wird uns die nahe Uebereinstimmung beider nicht entgehen. Die Stoffe sind dieselben und die Mengenverhältnisse weichen nur unbedeutend von einander ab. Nur heim Wasser beträgt der Unterschied 2 p. C. Wir können daher wohl annehmen, dass dieses Mineral mit dem ersten gleich und vielleicht durch Verwitterung mit Wasserausnahme aus demselben entstanden sey.

44 Bernhardi und R. Brandes über zwei etc.

Die oben angeführten Zahlen auf Verhältnismengen reducirt, ergeben folgende

Siliciumsaure	0,7544 V.
Eisenoxyd ···	0,3271 -
Magniumaxyd	0,0386
Alaminium oxyd	0,0116
Wasser on and inches	1,7781

Die Menge der Siliciumsaure ist auch hier das Doppelte der Verhältnismengen der Basen, denn 0,754 ist nahe = 0,3271 + 0,0386 + 0,0116 × 2 = 0,7546 und die Menge des Wassers ist 2,5 mal die der Siliciumsaure, denn 2,5 × 7544 = 18,855, und sehen wir auch hier das Bisiliciat des Eisenoxydes als den wesentlichen Bestandtheil dieses Mimerals an, so können wir dasselbe mit der Formel

FS2 + 2Aq.

bezeichnen:

Beitrag

zur Beantwortung der Frage:

wie die anziehenden und abstoßenden electrischen Kräfte von den Entsernungen abhängen.

Von

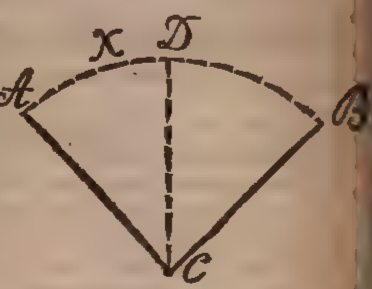
H. W. Brandes, Professor in Breslau.

Herr von Yelin führt in seiner Abhandlung über die Zambonische trockne Säule mehrere Versuche an, welche bestimmt waren, das Gesetz zu entdecken, wie die anziehenden und abstoßenden Kraste bei jener Säule von der Entsernung des angezognen oder abgestoßnen Körpers abhängen.

Die theoretische Betrachtung findet eine geringere Schwierigkeit bei denjenigen Versuchen, wo eine horizontal oscillirende Nadel, Hrn. von Yelins
Oscillations-Libelle, in ihrem Schwerpuncte unterstützt, von dem einen Ende der Saule (oder dem
damit in Verbindung stehenden Körper) angezogen,
von dem andern abgestoßen wurde. Der angezogne
und abgestoßene Körper war eine kleine vergöldete,
an einem Glasstabchen hefestigte Kugel, und wir
können es zuerst so ansehen, als ob es ein Punct ware, der um den Mittelpunct C bewegtich, von den

Puncten A und B abgestoßen oder angezogen würde. Eigentlich sollten wir freilich auf die Gestalt des angezogenen und des anziehenden Körpers Rücksicht nehmen, denn jeder Punct der Oberstäche des einen wirkt auf jeden Punct der Oberstäche des anderns aber nur bei einer sehr kleinen Entsernung beider von einander kann diese Betrachtung Einstuß haben. Wir setzen daher dies bei Seite und sehen das bewegliche Kügelchen so an, als ob statt dessen der Mittelpunct desselben der angezogene und abgestossene Punct ware *).

Es sei nun
X der um C bewegliche Punct,
A der abstoßende, B der anziehende Punct;
die Entfernung
der beiden letztern von einander sei == a == 2r.



^{*)} So richtig die Bemerkung ist, welche Hr. Prof Gilbert bei den Simonschen Versuchen hingegen macht (verplannen LX. 23), so ist es doch kaum möglich, hier abders zu rechnen. Strenge genommen, würde bei sehrigeringen Abständen derjenige Punct, auf den man die ganze Abstofaung beziehen könnte, jenseits des Mittelapuncts liegen, und erst in größern Abständen mit ihmzusammenfallen; aber du ein für diese Lage passendes Gesetz uns fehlt, so bleibe ich bei joner Voraussetzung stehen.

Sin a, indem ich den Winkel ACD = ACB = a und CA = r nenne. Am Ende der Zeit = t sei der bewegliche Punct nach X gekommen, und es sei XD = a, also der Weg, den der Punct X in der Zeit = dt durchläuft = - rda, negativ, weil abnehmend ist, indem der Punct gegen B zu geht. Da der Winkel ACX = a - a, und der Winkel XCB = a + b ist, so hat man den gradlinigten Abstand AX = ar. Sin ½ (a - a) und den Abstand BX = ar. Sin ½ (a + a).

Verhalten sich nun die Kräfte umgekehrt wie die n^{ten} Potenzen der Abstände, und ist in der Entfernung = h die Kraft des Puncts A, = A, des Puncts B, = B,

so wirkt am Ende der Zeit = t auf den Punct X von A her die Kraft = $\frac{A h^n}{(2r. \sin \frac{\pi}{2} (n-\omega))^n}$

und gegen B zu die Kraft = $\frac{B. h^{\frac{1}{n}}}{(2r. \sin \frac{1}{n} (a + \omega))^{n}}$.

Aber diese Kräfte wirken nicht in der Richtung der Bewegung, sondern eine leichte Zerlegung der Kräfte zeigt, dass die nach der Tangente des Kreises oder nach der. Richtung der Bewegung wirkende Kraft ist:

von dem Puncte A her $= \frac{A h^n \cos \frac{\pi}{2} (\alpha - \omega)}{(2r. \sin \frac{\pi}{2} (\alpha - \omega))^n;}$ gegen den Punct B zu $= \frac{B h^n \cos \frac{\pi}{2} (\alpha + \omega)}{(2r. \sin \frac{\pi}{2} (\alpha + \omega))^n.}$

Diesen Werth will ich $=\frac{2gAc^2h^2}{r}$ setzen, da er aus lanter bekannten Größen besteht; und hier ist $c^2 = \left\{\text{Cosec} \ \frac{1}{2}\beta - \text{Cosec} \ (\alpha - \frac{1}{2}\beta\right\}$.

In dem allgemeinen Werthe für v² ließe sich

die Summe der Glieder Sin (a+u) Sin (a-u)

auch durch = $\frac{-2 \operatorname{Cos} \frac{1}{2}\alpha$. $\operatorname{Sin} \frac{1}{2}\omega$ derstellen, $\operatorname{Sin} \frac{1}{4}(\alpha + \omega) \operatorname{Sin} \frac{1}{4}(\alpha - \omega)$ derstellen, und dieses bleibt subtractiv, so lauge X die Mitte des Bogens AB noch nicht erreicht hat, wird aber additiv, wenn X über die Hälfte dieses Bogens hinausgegangen oder ω negativ ist.

In dem Augenblick, da X an B anschlägt, ist

 $\omega = -(\alpha - \beta)$, also das eben betrachtete Glied

 $= \frac{\operatorname{Cosec} \left(\alpha - \frac{1}{4}\beta\right)}{\operatorname{Sin} \left(\alpha + \beta\right)};$ $= \frac{1}{2} \frac{\operatorname{Cos} \left(\alpha - \frac{1}{4}\beta\right)}{\operatorname{Sin} \left(\alpha - \frac{1}{4}\beta\right)};$ $= \frac{\operatorname{Sin} \left(\alpha - \frac{1}{4}\beta\right)}{\operatorname{Sin} \left(\alpha - \frac{1}{4}\beta\right)};$ Sin α . Cotang $\frac{1}{4}\beta = \alpha$ Cos² $\frac{1}{4}$.

 $= \frac{\sin \alpha \cdot \operatorname{Cotang} \frac{1}{2} \beta - 2 \operatorname{Cos}^{2} \frac{7}{2} \alpha}{\operatorname{Sin} (\alpha - \frac{1}{2} \beta)}$

-Die Geschwindigkeit, mit welcher das hügelchen in B anschlägt, ist also genau

 $= c_i \sqrt{2}. \sqrt{\frac{2gAh^2}{r}}.$

Schon diese Formeln zeigen, dass das einsache Gesetz der Attraction und Repulsion kein so leicht zu übersehendes Gesetz für die Geschwindigkeiten giebt; aber noch verwickelter wird der Ausdruck für die Oscillätionszeit. Für den folgenden Theil des Weges können wir die (wie man bei Quadraturen annühernd zu rechnen pflegt) jedem Stücke des Weges entprechende mittlere Geschwindigkeit als für das ganze Stück statt findend ansehen; wenn also $r(\phi - \phi)$ einen bestimmten Theil des Bogens anzeigt, und v = u. $\sqrt{\frac{2gAh^4}{r}}$ die mittlere Geschwindigkeit, so ist die für diesen Bogen angewandte Zeit

$$= \frac{\phi'' - \phi'}{u'} \cdot r \sqrt{\frac{r}{2gAh^2}} = u \left(\frac{\phi'' + \phi'}{u'}\right).$$

In den Versuchen ist die Zeit einer ganzen Oscillation angegeben; bei allen Versuchen, die mit demselben Instrumente angestellt wurden, bleibt aber

ganz unverändert, daher ich diese Größe, bei Vergleichung der Verhältnisse der Oscillationszeiten, nicht zu berücksichtigen brauche. Ich werde daher in der Folge unter dem Titel der Geschwindigkeiten die Zahlen angeben.

welche in dem Ausdruck $v = \frac{ur}{\mu}$, unter u verstanden wird, oder

$$= \checkmark \{ \text{Cosec } \frac{1}{2}\beta - \text{Cosec } (\alpha - \frac{1}{2}\beta) \}$$

+ Cosec ½ (a+a) - Cosec ½ (a-a)}
ist, und dem gemäß wird auch t bestimmt.

. , :,: : :

Anwendung auf die von Herrn von Yelin angestellten Versyche.

Bei diesen Versuchen war r = 6 Zoll 4 Lin = 76", der Abstand vom Centro bis zum Mittelpuncte des angezogenen und abgestoßenen Küngelchens. Der Halbmesser dieses Kügelchens in = 1,35 Linien, und folglich $\beta = \frac{1,35}{76} = 0,01776$, ungefähr $= 1^{\circ}. 1'. 3''$.

Die anziehenden und abstoßenden Körper wurden in verschiedene Stellungen gebracht; die Sehnen oder die gradlinigten Abstände beider von einander sind von Hrn. v. Yelin angegeben, und die Werthe von a ergeben sich nun so, wie folgende Tafel zeigt:

	Schne			Wei	Werthe von a		
erste Stellung		125",7.		55°.	471.	3o".	ى ئ •
zweite		97,	1.	39.	42.	10.	
dritte	•	77,	1.	30.	28.	50.	
vierte	•	·· 59,	6.	23.	5.	10.	
fünfte		41,	1.	15.	41.	20.	:.
sechste	-	21,	. 7. ·	1. ii. 8.	12.	39,	•

Bei diesen verschiedenen Stellungen ergebei sich folgende Bestimmungen für die Geschwindig keiten:

80 19' 50'	funfte Stellung	wjerto Stelljing	dritte Stellung	zweite Stellung	erste Stellung	ent do poots poots sta o, aZ
7,559.	7,513.	7,508.	7,506.	: 7:505	7,504.	Br Tage
8,550.	9,416.	9,768.	9,959-	=10,105. E	-10,2/16,	(g — v):
10,255.	10,451	10,489	10,518.	10,558.	10,555.	40 th
			<u> </u>		<u> </u>	<u> </u>
11,725.	13,555.	11,163	11,047.	10,955.	10,858.	(g - p)
		11,16% 12,79%,	<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	10,955. 12,874.		(α—β) (α—¬β).

Diese Darstellung der Geschwindigkeiten bietet noch Gelegenheit zu einigen andern Betracktungen dar. Man sieht namlich, dass die Einwirkung des anziehenden Körpers B- in den ersten Augenblicken, nachdem der bewegliche angefangenehat, sich von A zu entfernen, sehr gerings st; denn wenn B nur um 22. Libieh von A entfernt ist, wird die Geschwindigkeit = 7,539, nur um p,025, oder um zis größer, als bei der fast 6mal o großen Entfernung, die bei der ersten Stellung statt land. Ware gar kein anziehender Körper B corhanden, so würde man nach den vorhin angegebenen Formeln für $\phi = 2\beta$ oder $\omega = (\alpha - 2\beta)$ die Geschwindigkeit = 7,5038. für $φ=\frac{1}{2}(a-β)$ oder $\omega = \frac{1}{4}(\alpha + \beta)$ die Geschwindigkeit = 10,2100 finden, wenn ick : (a - B) der ersten Stellung gemaß nehme, also für p = 28 sehr wenig von dem verschieden, was did obige Berechnung giebt.

Die Zeit einer Oscillation suche ich nun sondafsich erstlich nach der Formel, die sich bloß auf die abstoßende Kraft des nächsten Körpers bezieht, die Zeit suche, welche versließt, bis das trügelchen von den Berührung bis zum Abstande = \beta oder von \delta = \alpha - \beta \beta, bis \alpha = \alpha - 2\beta gelangt ist. Diese Zeit ist also bei allen Stellungen des anziechenden und abstößenden Korpers gleich. Zweichens sehe ich die Bewegung für die folgenden Bogen von \alpha = \alpha - 2\beta bis \alpha = \frac{3}{4}(\alpha - \beta u. s. w.) immer als für den ganzen Bogen gleichförmig an, und suche dem gemäß, die auf jedes Stück verwendete Zeit.

über electrische Anziehung.

8. 19, 50.	*==115,41.20.	10€ 50 0 10c	dritte Io. 28. 50.	Weite	erste Stellung	77		
0,00584,	0,00584	0,00584	0,00584.	0,00384.	0,00381.	w 2 €	β - β	
-69E000	0,00846	Coppos	.695100	.91410	0,02495.	(a	s a you	15 7 1
0,01001.	0,01955.	0.02852	0,03767.	0,04907.	0,06895.	bis 0.	(A III POP	
0,40857.	0,01763.	c.0266IL	0,03577.	0,04719.	0,06697.	$(*-\beta)$.	bit on	
0,00113. 0,00139.	0,00586.	0,00656.	0,00928.	۰۵,01268,	ф,0186р.	$(a-2\beta).$		
*Ec100*0	0,00129	0,00129.	0,00128.	0,00121.	0,00128.	$(\alpha - \beta)$.	(8)	

Zeit der Bewegung.

Verhältniss der Zeiten einer ganzen, Oscillatio

· Verhältnife	dar Zoitebe .
18+59	1,0000.
13115.	0,7105.
10055.	0,5 146.
7598.	0,4116.
5113.	0,2786.
2656.	0,1439.
	18+59 13115. 10055. 7598. 5113.

Die Versuche des Herrn von Yelin wurde mit zwei verschiedenen Oscillationsnadeln ang stellt und bilden demnach zwei Reihen von Vesuchen, bei welchen die verschiedenen Stellunge der anziehenden und abstoßenden hörper auf gle che Weise statt fanden. Ich setze hier zuerst dimit der etwas schwereren Oscillationsnadel ode Oscillationslihelle her, weil sie mir die zuverlästigen scheinen.

, ,	Beobachtoto Schwidgungs- zcited	Verhältniss beobach- tete	e der Zeiten berechnete	Unter- schied in Theilending ganzen Ze
erste Stell.	5.660 Sec.	1,0000.	1,0000.	0,
zweite	4,354.	0,7710.	0,7105,	- 130
dritte	3,341.	o,5903.	0,5146.	130
vierte	2,439.	0, 1309.	0,4115.	124
fünfte	1,685.	0,2977.	052786.	120
sechste	0,916.	0,16:9.	0,143g.	- 3.

Bei der zweiten Reihe von Versuchen war de Oscillationslibelle um 3 Gran leichter gemacht

Da sie vorhin, 253,5 Gran wog, so beträgt das nur des Ganzen, und nach der Theorie sollten sich die Oscillationszeiten umgekehrt wie $\sqrt{50}$: $\sqrt{51}$, also ungefähr == 1:1,01 verhalten; es ist daher auffallend, dass die Zeiten so sehr viel kürzer ausfielen.

Folgende Tafel stellt diese Reihe von Versuchen bloß unter einander verglichen dar:

	Beobachtete	Verhältnisse der Zeiten Unter-				
	Schwingungs- zeiten	beobach- tete	berechnete	schied in Theilen der ganzen Zeit		
erste Stell,	5,263 Seç	1,0000.	1,0000.	0.		
zweite	4,146.	0,7973.	0,7105.			
dritte	3,109.	0,5907.	0,5146.	730		
vierte	2,247.	0,4269	0,4116.	~ >2 Bi4		
funfte	1,53,1.	0,2909	0,2786.	- 2 4.		
sectiste.	0,793.	0,1507.	0,1439.	- II.		

Ich muss es nun unentschieden lassen, ob Unterschiede, wie die hier gefundenen, die übrigens
nicht nach einem bestimmten Gesetze fortzugehen
scheinen, in den Versuchen ihren Grund haben,
oder ob sie als Beweis dienen können, dass das
Gesetz, nach welchem wir hier gerechnet haben,
nicht das richtige sei. Es scheint mir, dass Hrn.
von Yelins Versuche hierüber wohl etwas entscheiden könnten, wenn man die Genauigkeit kennte,
mit welcher die einzelnen Versuche unter sich
übereinstimmten, indem alsdann aus der bekannten Grenze der Fehler sich wenigstens mit einiger

Wenn in den allgemeinen Formeln n == 1 ïst,

oder die Kraft der ersten Potenzen de Abstände umgekehrt proportional,

so ist
$$dv = 2gdt$$
. Ah $(\frac{\cos \frac{\pi}{2}(a-a)}{\sin \frac{\pi}{2}(a-a)} + \frac{\cos \frac{\pi}{2}(a+a)}{\sin \frac{\pi}{2}(a+a)}$

Diese Formel giebt

$$v^2 = \text{Const} + 4g\Lambda h. \log. \text{ nat.} \quad \frac{\sin \frac{\pi}{2} (\alpha - \omega)}{\sin \frac{\pi}{2} (\alpha + \omega)}$$

also wenn v=0 war für $\alpha-\omega=\beta$,

$$v^{\alpha} = 4gAh$$
, log. nat.
$$\begin{cases} \frac{\sin \frac{\pi}{2}(\alpha - \omega)}{\sin \frac{\pi}{2}(\alpha + \omega)} & \frac{\sin (\alpha - \frac{\pi}{2}\beta)}{\sin \frac{\pi}{2}\beta} \end{cases}$$

Hieraus werden die Geschwindigkeiten für jeden Punct des durchlaufenen Bogens bestimmt, und man findet leicht für die Mitte des Bogens oder = 0,

$$v^2 = 4gAh$$
. log. nat. $\left\{ \frac{\sin \left(\alpha - \frac{\tau}{2}\beta\right)}{\sin \frac{\tau}{2}\beta} \right\}$

und für das Ende des Bogens, wo $\omega = -(\alpha - \beta)$ wird,

$$v^{2} = 4gAh. \log. nat. \begin{cases} \frac{\sin(\alpha - \frac{1}{2}\beta)}{\sin\frac{1}{2}\beta} & \frac{\sin(\alpha - \frac{1}{2}\beta)}{\sin\frac{1}{2}\beta} \end{cases}$$
oder
$$v^{2} = 2 \cdot v^{2}$$

Hier kann also aus dem berechneten v die auf jeden Bogen verwendete Zeit eben so wie vorhin gefunden werden. Für den Theil des Weges aber, wo v sehr klein ist, setzen wir wieder die vorigen Betrachtungen analog

$$dv = 2gdt. \frac{Ah}{r\phi};$$

elso avdv = 4gAb, do

$$v^* = 4gAh, \log_1 nat., \frac{\Phi}{\beta}$$
.

also dt =
$$\frac{f d\phi}{\sqrt{(4gAh. \log \frac{\phi}{\beta})}}$$
. Eine Formel, die sich

$$\mathbf{z}_{\mathbf{u}} = \mathbf{u}_{\mathbf{u}} =$$

Die weitere Berechnung will ich jetzt nicht vornehmen, um erst zu hören, ob vielleicht Hr. von Yelin noch weitere Untersuchungen über diesen Gegenstand anstellen und über die Abweichungen von der hier umständlicher erörterten Theorie seine Meinung bekannt machen wird.

Die Versuche mit dem Verticalpendel würden eine nach schwierigere theoretische Untersuchung fordern, die ich für jetzt noch nicht anzustellen versucht habe.

Pneumatischer Quecksilberapparat

w o n

J. V. Albert, Mechanikus zu Frankfurt a. M.

Den in Gilbert's Annalen B. 15. S. 115 angegebenen pneumatischen Quecksilber Apparat habe ich in der Art verbessert ausgeführt, daß man nicht Pfund Quecksilber gebraucht, wie von Newman angezeigt, sondern viel weniger, und daß, wer auch das Gasometer etwa 50 Cub. Zoll Raum hat man dennoch nur 10 Pfund Quecksilber bedarf, und das Gasbehälter A (s. die Kupfertafel I. Fig. 21) gan darin einzusenken und alle atmosphärische Ludaraus zu verdrängen.

Taf. I. Fig. 2. ist B ein hohler oben offener einserner Cylinder. In diesem ist auf dem Boden einzweiter, aber massiver, befestigt, der nur so vie kleiner ist, um einen Raum übrig zu lassen, wohle ein der Gasbehälter A, der aus einer Glocke besteht, genau pafst und ohne Reibung darin auf und absteigen kann. Wenn der besagte Ranm m.

d. Red.

^{*)} Aus einem Schreiben vom 21. März 1821; - zufällig verspätet.

Quecksilber angefüllt und der Gashehalter A hin--eingesenkt worden, so schwimmt er darin; es ist Fnur nothig, seinen stablernen Hahn, der oben be-Mindlich ist, zu öffnen, und mit einem Finger leike drückend, nachauhelsen, damit er sich genz einsenkt; er wird dann, wenn der Hahn wieder geschlossen, durch den außern Druck der Luft eingesenkt erhalten. Wird nun der Hals einer Actorte, worans man Gas ontwickeln will, unter den Glastrichter C gebracht, und der Hahn D geoffnet, so dringt das Gas durch denselben und durch eine Röhre, welche durch Mitte des oben besagten massiven Cylinders geht, Pinter den Gasbehälter, und dieser hebt sich wan selbst, so lange sich das Gas entwickelt, oder bis derselbe angefüllt ist; der Hahn D wird dann wie-

Die ovele Wanne E ist nur 2 Zoll hoch, sie bedarf nur einige Pfund Quecksilber, um auf ihrem flachen Boden, der als Sims dient, Gefaße zu füllen und zu sparren:

Daß man Gasarten direct am Hahne des Gasrbehälters A probireh kann, leuchtet ein, allein um
sie daraus in andere Gefalse zu bringen, wird der
Hahn D um t mehr umgewendet, worauf er dahn
vermittelst deiner doppelt durchbohrten Lilie mit
dem Gashehälter und zugleich mit dem Rohr F in
Verbindung steht. Dieses Rohr aber endigt sich in
der Wanne bei E, und damit aus der Wanne kein
Quecksilber durch dasselbe herab lauft, ist es bei G
heberförmig gehogen, so daß diese Biegung immer
bedeutend höher, als das Quecksilber in der Wanne
ist.

68 Albert's pneumat. Quecksilberapparat.

Wird über die Oeffnung E ein mit Quecksilk gefülltes Gefäs gebracht, um es mit Gas zu süller so tritt natürlich das Quecksilber heraus in de Wanne, und ob nun zwar die beiden mit vier Säule werbundenen Böden HH ringsum Gesimse haben, tritt doch nicht leicht Quecksilber aus der Wanne I wenn Gefässe darin ausgeleert werden; denn e Röhrchen I kann in der Wanne so auf- und nieder geschraubt werden, das jede beliebige und überstüsige Menge Quecksilber durch das Röhrchen, un in ein darunter besindliches sehr starkes Crystallgistießt, aus welchem man wieder Gefässe bequesstählen kann, indem es am Boden ebenfälls mit eine stählernen Hahn K versehen ist.

Es ist noch zu erwähnen, dass die Wanne dure einen Kanal mit dem Gasometer in Verbindung steh so dass, wenn das Gasbehälter A in seinem m Quecksilber ganz angefüllten bestimmten Raum ein gesenkt wird, das aus der Stelle gedrückte Quecksilber durch den Kanal in die Wanne herüber lauf und dass endlich der ganze Apparat in Hinsicht de Eleganz so gearbeitet ist, dass derselbe in das pracht vollste physikalische Kabinet ausgenommen werde darf.

Joh. Valentin Albert.

A. Adie's hydrostatische Schnellwaage.

(Aus den Mem. of the Wernerian Soc. Vol. III. 495).

Die Idee einer hydrostatischen Schnellwaage ist suerst von Dr. Coate in Philadelphia ausgeführt worden (s. diese Jahrb. I. 358); von dieser Waage unterscheidet sich die hier angegebene durch eine neue Scale, welche, besonders bei Bestimmung hoher pecifischer Gewichte mehr Genauigkeit verstattet, lagegen nicht alle Rechnung selbst ausführt.

Fig. 4. auf Taf. I. stellt eine Schnellwaage mit wierseitigem Balken dar, dessen längerer Arm der leichtern Behandlung wegen auf einer Nebensaule ruht, und an welchem ein Schieber mit einem Index und einem Gewichte befindlich ist, das bei o, dem Anfang der Scale, das Gleichgewicht gegen den kürzern ebenfalls beschwerten Arm giebt. Die Scale geht von o bis 1000 (Grane) und ist in 500 gleiche Theile getheilt. Für die fernere Theilung in 10 ist ein Vernier an dem Schieber angebracht, so daß zummen 5000 an der ganzen Scale herauskommen. An dem Arme zeigt jeder Theil 2 Grane, an dem Vernier folglich 0,2 Gran an.

Wenn man nun hiermit das specifische Gewicht sines Korpers, dessen absolutes Gewicht nicht über man denselben mit einem Haare an das Häkchen de kurzen Arms, und stellt das Gleichgewicht durc Fortbewegung des Shieber am längern Arme wiede her; die Zahl auf der Scale und dem Vernier be merkt man: sie sei 475 hier Grane). Darauf sen man den Körper, wie gewöhnlich, in das Wasserbewegt den Schieber rückwärts zur Wiederherstellung des Gleichgewichts, und jetzt finde man de Gewicht 290,8; so wird das erste Gewicht, divididurch die Differenz des orsten und zweiten, in die sem Falle als spec. Gewicht geben

$$\frac{475}{476-290,8} = \frac{475}{184,2} = 2,578.$$

Bei diesem Verfahren erspart man den Gebrau der Gewichte; will man aber auch die Rechnurüberflüssig machen, so muß man an einer ander Flache des längern Arms die von Coate angegebeilogarithmische Scale anbringen, welche freilich mehei specifischen Gewichten von geringer oder mittle Größe hinlängliche Sicherheit gibt.

Alex. Adie's Sympiézometer, nebst einem neuen Hygrometer.

(Aus den Mem. of the Wernerian Soc. Edinburgh 1821. Vol. III.)

Dieses Barometer, welches durch die Volumänderung einer eingeschlossenen Luftmenge den Druck der Atmosphäre anzeigt, ist schon in diesem Jahrb. II. 275 im Allgemeinen beschrieben worden; hier folgt die Abbildung auf Taf. I. Fig. 5, wo dasselbe mit einem Thermometer und einem neuen Hygrometer begleitet ist.

CB ist die Glasröhre des Sympiézometere, etwa 8 Zoll lang und 0,7 Zoll weit.

A das Behälter für die Luft (Wasserstoffgan), 2 Zoll lang und ½ Zoll weit.

D das an der Spitze offene Gefäss für die Sperrflüssigkeit (Mandelöl gefärbt mit Anchusawurzel).

mn die bewegliche Scale des Sympièzometers mit der Theilung nach Zollen, welche durch Vergleichung mit einem gewöhnlichen Barometer mit Hülfe der Lustpumpe veranstaltet wird.

op eine feste Nebenscale, welche den Graden des beigefügten Thermometers entspricht, und worauf sich die vorige Scale nach Angabe der Temperatur verschieben läßt.

72 Adie's Sympiézometer und Hygrometer.

Will, man das Instrument gebrauchen, so beobschtet man zuerst die Temperatur an dem Thermometer links des Sympiézometers, und bringt den
Index bei I der verschiebbaren Sympiézometerscale
min auf den entsprechenden Thermometergrad der
festen Scale op, und liest dans, die Höhe des Oels
(hier bei 30") an der Scale min ab, welche nun den
Druck der Atmosphäre in dem gewöhnlichen Barometermaasse anzeigt.

Um aber mit diesem Lustbarometer auch Höhen messen zu können, ist es nöthig, auch die atmospharische Feuchtigkeit zu wissen. Zu dem Ende ist das mit ein Hygrometer verbunden, dessen Zeiger unter dem Sympiezometer zu sehen ist. Dasselbe unterscheidet sich durch die neue Anwendung einer sehr empfindtichen hygrometrischen Substanz, namlich des innern Hautchens von dem gewohnlichen Schilfnohre, Arundo Phragmites. Ein kleiner Streifen von diesem Häutehen ist, nach Art der bekannten kleinen Metallthermometer, an das Ende eines Hebels besentigt, und setzt einen Zeiger bei seiner Langenverzunderung durch Feuchtigkeit in Bewegung.

Auch kann man einen aus dem Rohrhautchen gefertigten Sack, nach Art anderer Hygrometer mit Quecksilber gefüllt, an das Ende einer Thermometerrohre befestigen und dann, wie gewöhnlich, die Scale nach hygrometrischen Versuchen theilen.

Section 18 12 Control

Die Boraxsäurequellen in Toscana.

I af. I. Fig. 1. gibt nach Brongniart (Ann. d. Min. VI. 203) eine Ansicht von den geognostischen Verthüssen der merkwürdigen heißen Boraxsaure-mellen in Toscana, deren in diesem J. XXV. 257 ind XXIX. 368 erwähnt worden.

DD. Lager von rauchgrauem dichtem Flötzlik, welche weiterhin sich regelmaßig unter Serentinstein erstrecken, hier aber in zerrissener Form ich plötzlich senken und das Thal von Monte Ceroli, den Sitz der Boraxsäurequellen, bilden.

, dd. Kalksteintrümmer.

M. Regellose weiche thonige Masse, mit Fragmenten von Mergelschiefer und Kalkstein, aus deren Ritzen schwefel- und horaxsäurehaltige heiße Dämpfe VV mit Heftigkeit hervordringen.

LL. Die Lagonis oder Sümpfe, worin sich die

Die heißen Dämpse strömen ohne Zweisel aus em unterliegenden Flötzkalk; da dieser aber nirends solche Bestandtheile enthält, welche eine solusgedehnte und große Wirkung hervorbringen önnten, so muß man die eigentlichen Quellen noch eier in einem Uebergangsgebirge suchen.

74 Brongniart üb. d. Boraxsäureq. in Tosk.

Unter ähnlichen geognostischen Verhältnissen entwickelt sich das bekannte brennende Wasserstoffgas zu Pietramala (auf dem Wege von Florenz nach Bologna), nur ist hier der Kalkstein fast horizontal geschichtet, und über demselben Iaspis, Klingstein und Serpentinstein in der hier folgenden Reihe gelagert, unter demselben aber ein blaulichgrauer Glimmer- und kalkhaltiger Sandstein (Psammit).

Der Granit zu Syene, mach Rosière in der Deser, de l'Egypte Vol. III.

Die Gebirge Aegyptens zeigen drei Hauptformationen: am Ausgange des Nilgebiets ist Kalkboden, in der Mitte findet man Sandsteingebirge und in Oberägypten herrscht Granit.

Dieser Granit nimmt in der Gegend von Syene viel Eigenthümliches an; er besteht zum größten Theile (bis zu 2) aus lebhaft rothem Feldspath, welcher wieder zwiefacher Art ist: die Hauptmasse namlich bilden große rhomboidale Krystalle, meist zu Zwillingen verwachsen, zwischen welchen kleinere Rhomboeder von minder lebhafter Farbe, in regelmäßigen, meist treppenförmigen Schichten liegen. Beide sind hart, daß sie Feuer schlagen, und widerstehen dauerhaft der Verwitterung.

Der zweite minder haufige Bestandtheil ist Glimmer, zuweilen in regelmässigen sechsseitigen Taseln, meist aber in kleinen schwarzen oder grünlichen Blattchen verschieden eingemengt.

Zwischen dem Feldspathe und dem Glimmer sind einzelne Quarzkörner eingestreut, welche unter der Lupe meist als doppelte sechsseitige Pyramiden aucheinen.

Zufällig und selten findet man Hornblende, we mit man leicht auch einen Theil des Glimmers ver wechseln könnte. Dieses zufälligen Nebenbestand theils wegen haben Einige diese Gebirgsart *) zu der Syenit gerechnet; sie ist jedoch wahrer Granit, abe von jüngerer Formation, welche sich durch großtrystallinische Ausbildung der Gemengtheile auszeichnet.

Dieser Granit bildet nämlich eine halbe Stund diesseits Syene bis südlich über die Cataracten unt die Insel Phila hinaus zwischen und auf dem Urge birge ein großes Lager, oder eine von vielen Felsen spitzen starrende Bank, wodurch sich der Ni windet, und der Gegend ein sehr düsteres mahlerisches Ansehen gibt, Die allgemeine Neigung der Bank ist von Ost nach West. Vorzüglich at dem rechten oder östlichen Ufer des Nils herrschidieser Granit, bei Elephantine tritt er jedoch nur in einzelnen Spitzen hervor, und verschwindet dans gänzlich unter dem Gneis und den zerstörten Felses der Lybischen Kette; weiter südlich aber nach der Cataracten bin und über die Insel Phila hinaus er scheint er an beiden Ufern. Vier Stunden weit hat man ihn südlich in die höhern Gebirge verfolgt; et scheint sich aber noch weiter zu erstrecken.

^{*)} Plinius nennt diese den Alten aus den Obelisken wohl bekannte Gebirgsart nach ihrem Fundorte Syenitet, and Werner belegte mit diesem Namen eine den Porphyren verwandte hornblendereiche Feldspathgebirgsart, wom aber, wie schon Andere bemerkt haben, der Stein von Syene nicht gehört; dagegen gehörten dazu die Hauptmasse des Berges Sinai.

Die größte Breite dieses Lagers beträgt an der ordlichen Seite höchstens eine Stunde, weiter südeh wird es schmaler, und verliert allmählig an leichförmigkeit, indem es immer häufiger von anten Gebirgsarten marcheetzt oder vielmehr durchochen wird.

Diese Gebirgsarten, welche zwischen dem Granit on Syene deutlich abgeschnitten und ohne Uebergang ervorkommen, und ebenfalls zu Werken der Kunst dient haben, unterscheiden sich durch ein kleineres forn und dunkle Farben. Die verschiedenen Vanteten derselhen konnen unter folgende drei Hauptarten bracht werden: 1., Granito bigio oder Granitello, n den Italienern wegen seiner grauen Farbe oder inkornigkeit so genannt. 2, Granito nero e bianansgezeichnet durch große länglichte weiße Feldthflecken auf schwarzem Grunde, welcher aus himmer mit etwas Hornblende besteht. 5. Eine ganz warze schuppige, aber harte und fast homogen erbeinende Steinart, welche riem Basalt gleicht, und a den Alten auch Basalt genannt worden, aber hei herer Untersuchung sich wie ein feines Gemenge a Glimmer und Hornblende mit eingesenkten Feldthblattchen und Quarzkörnern verhalt.

In allen diesen Gebirgsarten, findet man alte einbrüche mit zurückgelassenen, mehr oder weniger gearbeiteten Werkstücken. Mit unzähligen Kunsterken, deren Abstammung aus diesem eigenthumlien orientalischen Material nicht leicht zu verkensind Ruinen und Museen erfüllt.

Humphry Davy über eine in dem Mineralwasser zu Lucca sich absetzend Substanz *).

An den heißesten Stellen der Mineralbrunnen I Lucea setzt sich in beträchtlicher Menge eine brauk lich gelbe Substanz an, welche ich bei chemisch Untersuchung als eine Verbindung von nahe 4 8 senoxyd mit 5 Kieselerde erkannte | Dafs das Eise oxyd mit der Kieselerde zusammen in dem Wast unigelöst gewesen und beide in Verbindung niede geschlagen worden, zeigt das Verhalten dieses Kiest eisens, indem die von dem Eisenoxyde durch et sehwäche Saure geschiedene Kieselerde gatlertarie erscheint und auch die frischabgesetzte Substanz st ganz homogen, selbst unter der Linse verhalt. I Eisenoxyd scheint indefs als Oxydul im Wasser al gelost gewesen und nur durch die in demselben 象 gleich befindliche atmospharische Luft höher oxyde worden zu seyn; was schon daraus hervorgeht, de die Farbe des frischen Mineralwassers weder dun biausaures Eisenkali, noch durch Gallussaure vo indert wird.

^{*)} Aus den Ann. of Philos. 1822, March, und daselbat : den Memoiren der Academie zu Neapel.

Da-durch neuere Untersuchungen die Analogie wischen der Grundlage der Kieselerde und der Boaxsanre der Kieselerde immer mehr sich bestätigt, nd die Kieselerde also ebenfalls unter die Sauren erechnet werden muss, so kann man annehmen, dass lese Erde mit dem Eisenoxydul hier in dem warmen Wasser eine wirklich chemische Verbindung eineht, welche sich nach dem Austreten aus dem Geirge bei der Erkaltung absetzt. Diese Substanz, wie e zersreut im Wasser schwimmt, besteht bloss aus lieselerde und Eisenoxyd; schopft man sie vom Boen, so ist sie mit Sand und kohlensauren Kalk geengt, welche Beimengungen aber nicht wesentlich nd. Mehrern Untersuchungen zu Folge setzt das gekühlte Wasser nach dem Austritt aus der Quelle chts ab, sondern blos unmittelbar beim Austreten, o es nur noch eine Temperatur von 112° F. hat, er ohne Zweifel im Gebirge weit heißer ist und ther eine härtere auflösende Kraft hat. Wenn man on dem heißen Wasser indess eine sehr beträchtliche lenge abdampft, so erhalt man einen kleinen Rückand von Kieselerde und Eisenoxyd, und zwar in emselben Verhältnisse, wie sie in der braunlichgelen Substanz mit einander verbunden sind.

Auch in den Mineralwassern zu Bath findet sich was Eisenoxyd, begleitet von Kieselerde, und es ist aher nicht unwahrscheinlich, dass vermittelst dieser rde das Eisenoxyd in mehrern Wassern aufgelöst yn mochte, woraus sich denn auch die Entstehung des chers erklären ließe. Auf welche Weise das Kieselein auf den animalischen Organismus wirkt, bleibt den erzten durch sorgfältige Versuche zu bestimmen übrig.

Vauguelin's Analyse des Steins v. Juvenas.

Der am 15. Jun. 1821 zu Juvenas im franz. Dep. der Ardeche gefallene Meteorstein (s. dies. Jahrb III. 250) besteht nach Vauquelin in den Ann. de,ch XVIII. 421

8 U.S	Kieselerde					40,0
	Thonerde	* 13 *				13,4
	Eisen mit	Mangan				27,0
~ <u></u>	Kalkerde n	nit etwa	Bitterd	le .		8,0
	Schwefel,	Chrom,	Kupfer	uņđ	Kali	11,6
		t.			_	00,0

und hat also im Allgemeinen die Zusammensetzung der steinartigen Meteormassen; doch fehlt hier Nickel und dafür finden sich Spuren von Kupfer und Kali, Durch seinen großen Gehalt von Thonerde und Kalkerde, und geringen Bittererdegehalt kommt dieser Stein dem zu Jomsai gefallenen nahe.

Das Eisen in demselben ist nicht magnetisch: es ist namlich größtentheils an Schwefel gehunden ale gemeiner Schwefelkies; ein Theil desselben aber stellt mit Chrom eine feste Verbindung dar, welche nicht von Königswasser angegriffen wird und sich in der Kieselerde eingeschlossen findet: man müßte sie mit Kali außehließen und das Chrom in Säure verwandeln.

Das untersuchte Stück hatte übrigens keine schwarze geflossene Kruste, wie andere Meteorsteine. Die Masse zeigte deutlich einzelne Quarzkörner und kleine gelbe glanzende Puncte von Schwefelkies.

Berthier über die kohlensauren Manganerze.

In den Ann. des Min. 1821. p. 595 giebt Berthier eine Untersuchung des kohlensauren Mangans von Nagyac in Siebenbürgen (A) und von Freiberg in Sachsen (B), wodurch die von Einigen bezweifelte Eigenthümlichkeit dieses Erzes neue Bestatigung erhalt.

Das erste kommt in Begleitung des Tellurerzes vor, vermengt mit blättrigem Quarz. Es ist fleischroth, an den Kanten durchsichtig, giebt ein weißes Pulver und wird durch Glühen braun. In Salpetersäure löst es sich ohne Mitwirkung der Wärme mit Entwicklung von Kohlensaure auf. Diese Auflösung giebt mit Hydrothionsalzen einen isabellgelben Niederschlag, wodurch die ganzliche Abwesenheit des Eisens angezeigt ist. Man findet darin etwas Kalk, aber keine Spur von Bittererde.

Das Freiberger findet sich bekanntlich in grosser Menge von Blei- und Kupfererzen, derb, in etwas gekrümmten fleischrothen und durchscheinenden sproden Blattchen. Es enthalt außer Kalk auch Eisen und Bittererde.

82 Berthier über kohlensaures Mangan.

Den Analysen von A und B werden hier die des Büchenberger Erzes (C) nach Du Menil und das Kapniker (D) nach Lampadius beigesetzt.

	A	В	\mathbf{C}	D
Manganoxydul	44,3	51,0	54,60	48,0
Kohlensäure	50,3	38, 7	33,75	49,2
Eisenoxydul	• • •	4,5	1,87	2,1
Kalkerde	4,5	5, o	2,50	
Bittererde	• • • •	8,0	• • • •	•••
Kieselerde '	21,0	••••	4,37	9,0,9
•	100.	100.	97,09	100,2

Die Kieselerde scheint hier zufällig zu seyn; die übrigen Bestandtheile aber verhalten sich als eine chemische Verbindung kohlensaurer Salze, mit weit vorwaltendem, nach bestimmten Verhältnis zusammengesetzten Kohlenmangansalze.

R. Phillips über den Kupferkies.

In dem krystallisirten (a) und dem derhen warzentormigen (b) Kupserkiese von Cornwall findet Richard Phillips (Ann. of Philos. 1822. April), welcher Analyse wir hier eine frühere von Breithaupt
(Mineralogie III. 2. S. 117) mit einer Freiberger Abanderung (c) angestellt beisetzen:

***	(a)	(b)	(c)
Schwesel	35,16	54,46	53
Eisen	32,20	30,80	54
Kupfer	30,00	31,20	32
Erdige Substanzen	0,50	1,10	
Arsenik, Blei und Verlust	2,14	2,44	
	100.	100	99

Nach Abrechnung der Nebenbestandtheile ist hiernach das Schweseleisenkupser zusammengesetzt aus zwei stochiometrischen Antheilen Magnetkies (FeS Einfach - Schwesel - Eisen) und Einem Antheil Kupferglanz (CuS² Doppelt - Schwesel - Kupser) oder aus

Schwefel 4 Anth. =
$$8$$
 54.78
Eisen 2 - = 7 50.44
Kupfer 1 - = $8''$ 54.78
 25 100.

Serullas über Arsenikgehalt der Arsenikgehalt de

Die wichtige Beobachtung, welche Serullas in per eisten Abhandlung über die Kaliumlegirus (s. dies. Jahrb. III. 240) nur beilaufig mittheilte. namlich alle im Handel gewohnlich vorkomme Spiessglanzarten Arsenik enthalten, wird in Journ. de Phys. XCIII. 124 f. wester verfolgt. siebzelin verschiedenen Schwefelantunonen Deutschland und Frankreich und in ehen so v kauftichen Sorten regulinischen Antimons fand rullas, vermittelst der von ihm früher schon 🚛 gebenen Methode, eine beträchtliche Menge Ars in jenen zuweilen 5 Pc. und im Mittel über 🕠 🦫 in letztern 1 bis 2 Pc. Dass dieser Arsenik aus die Spiessglanzpräparate wenigstens zum Theil igeht, zeigten die Untersuchungen nachstehender parate:

- n. Das Spiefsglanzglas, bei dessen Beregewiss genug geschicht zur Versluchtigung Schwefels, gab mit Weinstein geglühet ein seht senikalisches Antimonkalium.
- 2. Das basische schwefelsaure Antimon, ches man erhält, wenn man das durch Sieden der timons mit 5 Theilen Vitriolsäure dargestellte ner Salz mit Wasser behandelt, zeigte ebenfalls einen Arsenikgehalt.

- 3. Der aus einem arsenikalischen Antimonerze dargestellte Brechweinstein dagegen war arsenikfrei, sobald die Krystallisation desselben gut geleitet worden: der Arsenik blieb in der Mutterlauge zurück. Wenn man aber diese rückständige Flüssigkeit noch weiter einengt und zum Anschießen bringt, oder wohl gar gänzlich abdampft, wie einige Pharmakopöen anordnen, so erhalt man ein vergistetes Praparat.
- 4. Zwölf verschiedene Proben von Kermes verhielten sich ohne Ansnahme arsenikhaltig.
- 5. Noch mehr Arsenik fand sich in mehrern Sorten Goldschwefel.
- 6. Antimonigsaures Kali (Ant. diaphoreticum), sowohl robes als gewaschenes, gab nach dem Glüben mit der Halfte Weinstein eine sehr alkalische Legirung. Da diesem Salze auch durch die Behandlung mit Wasser der Arsenik nicht entzogen wird, so scheint derselbe hier nicht an Kali, sondern an das Antimon gebunden und dadurch unauflöslich gemacht zu seyn.
- 7. Auch die Spiesglanzleber zeigte einen starken Arsenikgehalt, welchem vielleicht die Wirksamkeit dieses Präparats in der Veterinärmedicin zuzuschreiben ist.
- 8. Die silber farbenen Spiessglanzblumen -ebensalls arsenikhaltig.
- o. Spiessglanzbutter verhielt sich immer arsenikfrei. Aus dieser und dem gut bereiteten Brech-weinstein wird man also die übrigen Antimonpraparate darstellen müssen, wenn sie unverdächtig ausfallen sollen.

*) Versuch einer chemischen Bestimmung der Fossilien, welche die Krystallisation des Pyroxens haben,

Heinrich Roge.

Wir finden unter den krystallisiten Fossilien einnige, die, sie mögen von den verschiedensten Fundorten herstammen, immer gleiche Form und gleiche Bestandtheile haben, dagegen andere, die bei volliger Identität der krystallinischen Struktur die größte Heterogenität in den Bestandtheilen zeigen. Feldspath, Smaragd und andere können als Beispiele für den ersten Fall dienen; Pyroxen, Amphibole, Granat, Glimmer als Beispiele für den zweiten. Diese Gattungen sind es, die dem chemischen Mineralsysteme immer scheinbare Anstöße waren, die auf

^{*)} Die beiden folgenden Abhandlungen, womit eine neue Epoche für die chemische Mineralogie beginnt, erschier neu zuerst in den Kongl. Wetenskaps Akademiens Handslinger 1820 pag 319 – 539 und 1821 pag. 197 – 230, und sind von neuem durchgesehen und zum Theil verbessert von den HH, Verff. für dieses Jahrbuch mitgetheilt worden.

keine Weise genügend aus dem Wege geräumt werden konnten, obgleich die scharssinnigsten Mineralogen darüber Erklärungen versucht haben.

Nachdem indessen Mitscherlich *) die Entdekkung gemacht hatte, dass gewisse Körper, wenn sie aus einer gleichen Anzahl Atome bestehen, sich wechselsweise in ihren Verbindungen vertauschen konnen, ohne die Form zu andern, so verschwinden bei näherer Untersuchung viele jener paradoxen Anomalien. Er hat bewiesen, dass die meisten Metalloxyde, die zwei Atome Sauerstoff haben, solche Korper sind, die, wenn sie mit derselben Saure in denselben Verhaltnissen verbunden sind, gleiche Krystallisation haben, woraus folgt, dass sie selbst gleiche Form besitzen, oder wie er es nennt, isomorph seyn müssen. Mitscherlich hat seine Versuche mit künstlichen Krystallen der schwefelsauren Salze jener Basen angestellt, und sie sind so überzeugend, und bestätigen die isomorphe Natur jener Oxyde so, dass darüber kein Zweisel übrig bleiben kann. nun die krystallinischen Zusammensetzungen in der anorganischen Natur den Salzen, die wir täglich in unsern Lahoratorien erzeugen, ganz analog sind, so kann man die Eutdeckungen Mitscherlichs auch auf sie anwenden, und man wird finden, dass dadurch jene scheinbaren Anomalien verschwinden, zu deren Erklärung man sehr gewagte Hypothesen zu Hülfe nehmen musste.

Ich habe mich deshalb mit einer Gattung von Fossilien beschäftigt, die dem chemischen Mineralo-

^{*)} Annales de Chimie T. XIV. pag. 172.

gen eine der größten Anstöße war, mit der des Pyroxens, und eine ziemlich große Reihe von Analy-en verschiedener Pyroxene haben das Resultat gegeben, dass alle Fossilien, die die Krystallisation - des Pyroxens haben, Bisilikate der vier isomorphen Basen der Kalkerde, der Talkerde, des Eisenoxyduk und des Manganoxyduls sind, in denen der Sauere stoffgehalt der Basen zusammengenommen sich zu dem der Kieselerde verhält wie 1:2. Diese Analysen wurden alle im Laboratorium des Herrn Prof. von Berzelius in Stockholm angestellt, wo ich Gelegenheit hatte, die besten Methoden der Analyse kennen zu lernen. Die meisten Analysen wurden eine mal, und einige, die besondere Schwierigkeiten darboten, wie z. B. die der Sahlite, ofterer wiederhold und nur einige wurden ohne Wiederholung als richtig angenommen. Eine mineralogische Reise, die ich in Gesellschaft des Herrn Professor v. Berzelius durch die merkwürdigsten Provinzen Schwedens das an Pyroxeuen reicher als jedes andere Land ist zu machen das Glück hatte, verschaffte mir eine hintangliche Anzahl derselben, von denen ich die reinsten Stücke zur Analyse auswählen konnte.

Hauy *) rechnet jetzt alles zum Pyroxen, was in den verschiedenen Mineralsystemen Augit, Malacolith, Sahlit, Baikalit, Coccolith, Alakit, Mussit Diopsid und Fassait genannt wird, da er bewiesen hat, dass die krystallinische Struktur bei allen diesen

^{*)} Hany sur le pyroxène analogique in den Annales des mines vom Jahre 1819.

Fossilien dieselbe ist. Werner *) begriff unter die Sippschaft des Augits den Coccolith, Augit, Karinthin **), Baikalit, Sahlit, und Diopsid, und trennt den Fassait davon, der nach ihm zur Sippschaft des Granats gehört, von dem aber Hauy nachher bewiesen hat, daß er ein Pyroxen sey. Weiss und Mohs †) rechnen zum Augite (pyramido - prismatischen Augitspathe) dieselben Fossilien, wie Hauy, überdieß noch den Omphacit, und letzterer auch einige Arten des Strahlsteins, also ungefahr dieselben Fossilien, die Hausmann ††) zu seinem Pentaclasit zahlt.

Die Chemie konnte bis jetzt die Vereinigung aller dieser Fossilien, obgleich sie gleiche Krystallisation haben, nicht rechtfertigen, da ein rein chemisches Mineralsystem nur auf Zusammensetzung, nicht auf Form sieht, und ehe Mitscherlichs Entdeckungen bekannt waren, mußte jeder Versuch einer wahren chemischen Bestimmung derselben scheitern. Jeh will nun versuchen, durch meine Analysen verschiedener Pyroxene zu zeigen, daß allerdings alle Fossilien, die die Krystallisation desselben haben, auf eine befriedigende Art sich chemisch bestimmen lassen, wenn man Mitscherlichs Ansichten benutzt.

^{*)} Werners letztes Mineralsystem pag. 2.

^{**)} Der Karinthin oder Klaproths Augit von der Saualpe (Saualpit) Beitr. IV. pag. 185 gehört wegen seiner Krystallgestalt nach Hauy, Weiss und Mohs zur Hornblende.

^{†)} Karakteristik des naturhistorischen Mineralsystems von Mohs p. 55.

^{††)} Hausmanns Handbuch der Mineralogie pag. 687.

Die Analysen der Pyroxene, von denen die metsten derselben Bestandtheile, nur in sehr verschiedenen relativen Mengen, besitzen, hatten für mich in Anfange, vorzüglich wegen der Trennung der Kalkerde von der Talkerde, viele Schwierigkeiten. Dies Trennung gelingt zwar gut durch oxalsaures Ammoniak, wenn vorher die Auflösung sehr verdüng worden, daß sich keine oxalsaure Talkerde niederschlagen kann, aber die nachherige vollige Niederschlagung der Talkerde hat viele Schwierigkeiten wenn man sie so bekommen will, daß sie sich leich aussuf-en, und sich nicht wieder im Aussinfaunge wasser auflösen laßt.

Alte Pyroxene, die ich zur Untersuchung answandte, wurden zerkleinert mit verdünnter Essigoder Salpeter ause lange digerirt, was vorzüglich bei
deuen sehr nothwendig war, die im Kalke vorkommen- Sie wurden dann zerrieben, geschlammt und
geglüht. Das geglühte Pulver wurde mit der dreibis vierfachen Menge kohlensauten Kali's gemeng
und damit eine halbe Stunde stark geglüht; die geginhte Masse wurde, wie gewöhnlich, mit verdünnter Salzsäure digerirt, wobei sich Kieselflocken abschieden, und die Kieselerde auf die gewohnliche Art
durch Eintrocknen gewonnen.

Die von der Kieselerde getrennte Flüssigkeit die ziemlich sauer gemacht worden, wurde mit ätzendem Ammoniak versetzt, wobei man vorsichtig einen Ueberschuss desselben verhinderte. Der Niederschlag wurde mit kaustischer Kahlauge gekocht die im Kali aufgelöste Thonerde, wenn solche vorhanden war, erst mit Salzsäure niedergeschlagen, in

derselben aufgelöst und mit kohlensaurem Ammoniak gefällt. Das vom Kali nicht aufgelöste Eisenoxyd wurde in Salzsture gelöst, die Auflösung mit Ammoniak sorgfaltig neutralisirt und mit hernsteinsaurem. Ammoniak gefällt. Die vom Eisen getrennte Plüssigkeit. die kleine Antheile von Mangan und Magnesia erhielt, wurde der magnesiahaltigen Flüssigkeit zugefügt, die ich nach der Absonderung der Kalkerde erhielt. Bei Wiederholungen der Analysen, vorzüglich von solchen Pyroxenen, die wenig Eisen und fast gar keine Thonerde enthielten. pflegte ich den durch Ammoniak erzeugten Niederschlag gleich in Sal saure aufzulösen, die Auflösung mit vielem Wasser zu verdünnen, mit Ammoniak zu neutralisiren, und mit bernsteinsaurem Ammoniak zu fällen; die vom Eisenoxyd getrennte Flüssigkeit wurde dann mitkohlensaurem Ammoniak versetzt, um die Thonerde niederzuschlagen, und die kleinen Antheile von Mangan und Magnesia auf die oben angeführte Art gewonnen.

Die vom Eisen und der Thonerde getrennte Flüssigkeit wurde mit vielem Wasser verdüunt, erwarmt und mit oxalsaurem Ammoniak niedergeschlagen; der oxalsaure Kalk leicht über der Spirituslampe geglüht, bis er gänzlich in kohlensauren verwandelt worden, darauf zur Sicherheit mit einigen Tropfen einer kohlensauren Ammoniakauflösung ühergossen, und bis zur Verflüchtigung derselben erwarmt, wobei indessen nie eine Zunahme entstand, wenn der oxalsaure Kalk vorsichtig und nicht zu stark geglüht worden. Oft enthielt dieser Kalk einige Spuren von Mangan; er wurde dann in sehr

verdünnter Salpetersaure aufgelöst, wobei das Mangan ungelöst zurückblieb.

Die Flüssigkeit, von der der Kalk abgeschieden worden, wurde nun zu einem schicklichen Volumen. abgedampst, mit einigen Tropfen Salzsäure versetzt, damit nicht der schwerlösliche oxalsaure Talk während der Abdampfung krystallisire, dann mit einer Auflösung von kohlensaurem Kali in solchem Uebermaße versetzt, daß alle ammoniakalischen Salze vollständig zerlegt werden konnten, und bei ziemlich starker Hitze bis zur ganzlichen Trockne abgedampft. mit kochendem Wasser übergossen, und damit etwas gekocht. Die auf diese Art erhaltene Magnesiawar schwer, liefs sich gut aussüßen, mit warmen Wasser gewöhnlich schon in einigen Stunden, und hatte nicht die Eigenschaft, sich im Aussüfsungswasser wieder aufzulösen, was so oft große Verluste bei talkerdehaltigen Fossilien im Gehalte der Talkerde liervorbringt Die erhaltene Magnesia wurde nun stark geglüht und gewogen; dann in verdünnter Salzsaure aufgelöst, wobei fast immer Kieselerde ungelöst zurückblieb, die Auflösung mit Ammonium neutralisirt und das Mangan mit Hydrothionammoniak niedergeschlagen. Dieses, weil der Gehalt desselben immer nur gering war, wurde nicht wieder aufgelöst, sondern nur scharf geglüht.

Die in der Form des Pxroxens krystallisirten Fossilien will ich hier der bessern Uebersicht wegen nach den Basen in vier Abtheilungen bringen.

- 1. Pyroxene mit Kalkerde und Talkerde als Basen.
- 2. Pyroxene mit Kalkerde und Eisenoxydul als Basen,

- 5. Pyroxene mit Kalkerde, Talkerde und Eisenoxydul, so wie mit mehr oder weniger Manganoxydul als Basen.
- 4. Pyroxene mit Kalkerde und Manganoxydul als Basen.
 - 1. Pyroxene mit Kalkerde und Talkerde als Basen.

Diese Pyroxene sind meistentheils weiß und machen die tarbenlosen, gewöhnlich durchscheinenden Malacolithe aus, die zuweilen nur durch sehr geringe Beimischungen gelblich und grünlich gefarbt sind. Das Verhältniß der Kalkerde zur Talkerde ist in fast allen, die untersucht worden, sehr beständig; beide haben gleich viel Sauerstoff, und zusammen genommen halb so viel, wie die Kieselerde. Die mineralogische Formel für diese ist also $CS^2 + MS^2$.

Weißer Malacolith von Orrijerwi in Finnland.

Er kommt in großen krystallinischen Massen vor, die sehr deutliche Durchgänge haben; die Farbe ist weiß, nur an manchen Stellen von mitbrechendem Bleiglanz graulich; er ist halbhart, an den Kanten stark durchscheinend *).

Er ist von mir analysirt worden; das Resultat der Analyse war:

^{*)} Eine vollständige äußere Beschreibung von diesem Malacolithe findet man in N. Nordenskiölds Bidrag tilb närmare kännedom af Finlands Mineralies och Geognusie. 1 Häftet pag. 95.

• ;			•	` `	•	•	•	Sau	erstoffgel	alt
Kieselerde	•	4	• 1	•;	•	•	54,64		27,48	
Kalkerde	•	•	•	•	•	•	24,94	•	7,00	•
Talkerde	• : :	•	•	•		•	18,00	, :	6,97	
Manganoxyo	3 .	•	•	•	i ●	•	2, 00		:	
mit Talkerd	e . , '	ve	ru	nr	ein	igt	·	<i>'</i> .		
Eisenoxyd	•	•	•	•		•	1,08	•	;	• •
					•		100,66	•		

Gelblicher Malacolith von Langbanshyttan in VVärmland.

Er kommt mit rothem Mangankiesel im Magneteisenstein vor. Die Farbe ist gelblich, das Pulver lichter, er ist halbhart, giebt nur mit Mühe Funken mit dem Stahle; an den Kanten ist er durchscheinend.

Die Analyse, von mir angestellt, gab:

		Sauerstoffgehalt
Kieselerde	55, 32	27,82
Talkerde	16,99	6,58
Kalkerde	23,01	6,46
Manganoxyd	1,59	
Eisenoxyd _	2, 16	4 2 4 4 4
•	00.07	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •

Ein anderer Malacolith von Langbanshyttan, von beinahe ganz gleicher Zusammensetzung, ist vom Herrn Hisinger analysirt worden *). Seine 'Analyse gab:

^{*)} Ashandlinger i Fysik, Kemi och Minralogi III. pag. 291.

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde 54, 18	27, 25
Talkerde 17,81	6,89
Kalkerde 22,72	6,38
Manganoxyd . 2,18	
Eisenoxyd . 1,45	
Glühungsverlust 1,20	
99,54	

Herr Adjunkt von Bonsdorf in Abo hat einen anz weißen Malacolith von Tammare in Finnland utersucht *). Seine Analyse gab folgendes Resultat:

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde	54,83	27,58
Kalkerde	24,76	6,95
Talkerde '	18,55	7,18
Thonerde	0,28	•
Eisenoxyd	0,99	•
Glühungsverlust		
	99,73	•

Der Graf von Trolle Wachtmeister **) unteruchte einen weißen Malacolith von der Tasel Tjötten ei Norwegen und fand ihn zusammengesetzt aus:

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde .	•	57,40	28,87
Kalkerde .	•	25,10	6,48
Talkerde .	•	16,74	6,48
Thonerde .	•	0,43	
Eisenoxydul	•	0, 20	
		97,87	

^{*)} N. Nordenskiölds Bidrag u. s. w. pag. 98.

^{**)} Konigl. Wetenskaps - Academiens Handlingar a Häftet 1820. psg. 102.

Abweichend von der Zusammensetzung dieser Malacolithe, in denen das Verhaltnifs der Bestanktheile dasselbe ist, ist die eines Pyroxens von Parkgas, untersucht von N. Nordenskiöld *). Seine Analyse gab folgendes Resultat:

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde . 55,40 27.7 Kalkerde 4,4 . 15,70 Talkerde. . 22,57 9,3 Manganoxyd 0,45 Thonerde 2,85 Eisenoxyd 2,50 99,43

Die Formel für diesen Pyroxen ist alse CS² + 2 MS².

2. Pyroxene mit Kalkerde und Eisenoxydul al Basen,

Hedenbergit von Tunaberg in Södermanlnad **).

Die Farbe ist grünlichschwarz, das Pulver graulichgrün; er ist halbhart im hohen Grade. Er komm vor auf den Haiden einer jetzt verlassenen Grube

^{*)} Nordenskiölds Bidrag u. s. w. p. 70.

^{**)} Hedenberg hat dies Fossil entdeckt und es zuerst analysirt, weshalb es von ihm den Namen bekommen (Afhandlinger i Fysik u. s. w. fl. pag. 164). Das Resultaseiner Analyse ist indessen von dem der meinigen sehverschieden. Ich habe erst Stucke aus der Sammlung de
Herrn Prof. v. Berzelius untersucht, und dann solche, diich selbst von meiner Reise mitgehracht hatte. Beide
Analysen stimmen ganz in den Resultaten überein.

(Mormorsgruson) unweit den Tunaberger Kobaltgruben mit Quarz, theils rein und großblättrig, theils körnig mit sein eingesprengtem Magneteisenstein.

Meine Analyse gab folgendes Resultat:

	•	Sau	erstoffge.	halt.
Kieselerde	49.01	,	24,65	
Kalkerde	·		5 86	
Eisenoxydul :	26,08	6 .	5,9 5	
Magnesia und-	•	•	-, -	
Mangan		ť.	•	
* 2	g8,94	-	:	

Die Formel für dieses Fossil ist also CS² + FS².

3. Pyroxene mit Kalkerde, Talkerde und Eisenoxydul als Basen, so wie mit mehr oder
weniger Manganoxydul.

Bei diesen vermisst man durchaus ein constantes Verhaltnis der Basen; eine große Mannigsaltigkeit in der Zusammensetzung tritt hier ein.

Unter allen Pyroxenen dieser Abtheilung, die ich analysirt, habe ich nicht zwei getroffen, in denen die Basen in demselben Verhaltnisse verbunden waren; ja selbst Pyroxene von ein – und derselben Stelle variiren in der Zusammensetzung; alle indessen folgen dem Gesetze, das ich gefunden; der Sauerstoffgehalt der Basen zusammengenömmen beträgt die Halfte des Sauerstoffgehalts der Kieselerde.

Journ, f. Chem. N. R. 5. Bd. 1. Heft.

Grüner Malacolith von Björmyresoeden in Dalekarlien.

Die Farbe ist lauchgrün, das Pulver grünlichweiß; er ist halbhart im hohen Grade, und nur at den Kanten schwach durchscheinend. Kommt vor mit Magneteisenstein.

Meine Analyse gab folgendes Resultat:

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde .	· 54, o8	27, 20
Kalkerde .	25, 47	 6,59
Talkerde .	11,49	4,45
Eisenoxydul =	10,02	2, 28
Manganoxyd	0,61	 . 1
	99,67	

Die Formel für diesen Pyroxen scheint daher FS² + 2MS² + 3CS³ zu seyn, aber wahrscheinlich in dies eine Mengung von FS² + CS³ mit MS² + CS⁴.

Grüner Malacolith von Björmyresoeden, eine and dere Varietät.

Dieser unterscheidet sich fast gar nicht vom vorigen; in der Härte, Farbe, Durchsichtigkeit, in Striche und im Glange ist er ihm fast vollkommen gleich *).

Meine Analyse gab mir folgendes Resultat:

Die Analysen aleser heiden Malacolithe, die sich in Acufeern so ähnlich sind, und von demselben Fundorn herstammen, seigen, wie wenig man von den äufsere Kennzeichen auf die Zusammensetzung der Fossilienschließen kann,

		Sauerstoffgehal's
Kieselerde .	54,55	27. 5
Kalkerde .	20, 21	5,68
Talkerde .	15, 25	5,90
Eisenoxydul	8,14	1,85
Thonerde .	0, 14	
Manganoxyd	0,75	
	99,02	

Dieses Fossil ist daher CS2 + MS2, gemengt mit FS2.

Schwarzer Arystallisirter Pyroxen von Taberg in Warmland.

Die Farbe ist rabenschwarz, das Pulver graulichgrün. Er ist halbhart, undurchsichtig, kommt vor in einem Eisensteinlager mit Epidot, Asbest und Strahlstein.

Die Analyse, von mir augestellt, gab folgendes Resultat:

		Sauerstongenati
Kieselerde .	55,56	26, 84
Kalkerde .	22, 19	6, 25
Eisenoxydul	17,58	5,95
Talkerde .	4,99	1,95
Mangan	0,09	
	98,01	

Wenn man den Gehalt von Talkerde übersehen will, so gehört dieser Pyroxen zur zweiten Abtheilung. Auch ähnelt er in seinem Aeußern dem Hedenbergit, der zu dieser Abtheilung gehört. ? ** 119

Grünlicher Sablit von Sahla.

Die Farbe ist licht ölgrün, das Pulver weiße Er giebt Funken mit dem Stable, doch mit Mühe ist im hohen Grade in dünnen Splittern durchscheinend. Kommt vor im Kalkspathe.

Er ist von mir untersucht worden; die Analyse gab folgendes Resultat:

		10	MaderatoriSentare
1	Kleselerde	54,86	27,59
	Kalkerde .	23, 57	6,62 (24)
	Talkerde .	16, 49	6,38
	Eisenoxydul _	. 4,44 .	1,00
	Mangan	0,42	1. 1
	Thonerde ?	d, 21	
	1 1	00.00	

Die Zusammensetzung dieses Malacolitha ist wenn man die 44 Procent Eisenoxydul übersehen will, ganz die eines der ersten Abtheilung. Auch verhalt er sich vor dem Löthrohre ganz wie ein solcher.

Es kommen indessen bei Sahla noch andere Sahlite vor, die, obgleich sie diesem im Aeußern ähneln, doch ganz anders zusammengesetzt sind, und sich in ihrem chemischen Verhalten sehr von ihm untersolieiden.

Wahrend der besehriebene Sahlit vor dem Löthrohre wie alle Malacolithe seiner Zusammensetzung
schmelzbar ist, sind diese fast ganz unschmelzbar;
und sintern bloß, wenn Pulver angewandt worden,
sehr wenig an den Kanten zusammen. In einem
kleinen Kolben werden sie hei der ersten Wirkung

der Flamme schwarz; im offnen Fener breungn sie sich weiß.

Die Farbe dieser Sahlite ist mit der des beschriebenen gleich; ihr Glanz ist aber weit schwacher, und ihre Härte so gering, dass sie sich schon durch den Nagel ritzen lassen, während der andere Sahlit Funken mit dem Stahle giebt. Sie sitzen im Kalkspathe und sind gewöhnlich von Bleiglanzadern durchzogen.

Die Analysen dieser Sahlite haben mir viele Mühe gekostet, ehe ich dahin gelangte, ihre wahre Natur kennen zu lernen. Ich will in der moglichtsten Kürze meine Untersüchungen darüher mittheilen, um zu zeigen, dass die Resultate derselben wohl keine andere Schlüsse zulassen.

Bine der reinsten Stufen von diesen Sahliten befindet sich im Kabinette des Herrn Professor von Berzelius, welcher so gütig war, mir von dieser Stufe so viel zu geben, als zu einer chemischen Analyse mehr als hinlanglich war.

Dieser Sahlit, nachdem er vorher durch sehr verdünnte Salpetersaure vom anlängenden Kalkspathe gereinigt worden, verlor im Glühen in verschiedenen Versuchen 4,15; 4,92; 4,34 und 4,11 Procent seines Gewichtes, was ihn schon sehr von gewöhnlichen Malacolitien unterscheidet, deren Glüchungsverlüst nie ein Procent beträgt.

Der Glühungsvorlust des harten Sahlits beträgt-0,48 Pret.;

der der ersten Varietät des Malapoliths! von Björmyresoe
den ein 6,12; der der zweiten 0,22; der des Hedenbergits 0,7. Dieser giebt bei des Behandlung in einem klei-

Das geglühte Pulver, das braun aussah, gab analysirt folgendes Resultat:

		Panelstonge
Kieselerde .	63, 21	51,79
Kalkerde .	5, 18	1,45
Talkerde .	26, 26	10, 16
Eisenoxydul	4, 56	0,99
Manganoxyd	0,82	
-	99,83	

Man sieht deutlich, dass sich hier ein großer Ueberschuss von Kieselerde findet, und dass dieser Sahlit kein Bisilikat ist. Diese Ahweichung von der allgemeinen Regel, von der ich bei jeder andern Analyse eine neue Bestätigung erhalten, mußte mir sehr auffallend seyn. Ich wiederholte die Analyse noch zweimal, bekam aber immer dasselbe Resultat. Destillirte ich in einem kleinen Apparate kleine Bruchstücke davon, so bekam ich Wasser, das nicht auf Reaktionspapier wirkte. Ich untersuchte diesen Sahlit auf Flußsaure, indem ich ihn mit kohlensaurem Natrum schmolz, die Masse mit Wasser auslaugte, die Flüssigkeit bis zu einem geringern Volumen abdampfte, sie von der sich abgesetzten Kieselerde trennte, mit Salzsaure ihersattigte, mit Ammoniak im Ueberschuss versetzte, und so mit salzsaurem Kalk vermischte, worauf ich die Flasche sogleich verkorkte. Ich bekam keinen Niederschlag

nen Glaskolben vor der Lempe, die som Glashlasen bestimust ist, eine Spur einer sauren Flussigkeit, die Flusssäure zu enthalten scheint.

von Flusspath, selbst nicht nach mehreren Tagen, und nur eine Spur von Kieselerde setzte sich ab *).

Ich destillirte eine bedeutende Menge eines andern Sahlites, der 5,17 Procent Glühungsverlust gab. in einer Porcellanretorte. Es gieng Wasser über. und zuletzt durch die Oeffnung der Vorlage ein Rauch, der nach einer Mischung von schwefliger Saure und Schwefelwasserstoffgas roch. Der Sahlit in der Retorte hatte einen Verlust von 3,16 Procent erlitten. Das Wasser in der Vorlage war sehr schwach sauer; mit Ammoniak gesättigt und langsam auf dem Stubenofen verdunstet, liefs es nur eine sehr geringe Spur eines ammoniakalischen Salzes zurück. das erhitzt wie Salmiak fortrauchte, und vor dem Lothrohre mit Kieselerde und Soda eine braune Perle gab. Bei einer andern Destillation, wo die Vorlage sehr kalt gehalten wurde, bekam ich ein Wasser, das aufanglich trübe war, schweflich roch und bei der Sättigung mit Ammoniak sichtbare Spuren von Schwefel fallen liefs. Nach der Sattigung mit Ammoniak, und der Scheidung des Schwesels, abgedunstet, gab es dasselbe Salz, wie das Wasser der ersten Destillation, das sich durch die braune Heparfarbe, die es dem Glase von Kieselerde und Soda in der Flamme des Löthrohrs mittheilte, als schwesligsaures Ammoniak zu erkennen gab. Offen-

^{*)} Die von der Kieselerde getrennte Flüszigkeit eingedickt und mit einer Mischung von Schwefslsaure und Alcohol übergossen, brannte mit einer grünen Flamme, die aber von entstandenem Salzäther, nicht von vorhaudener Bozausäure herrührte.

bar rührte die im Wasser enthaltene schwedie Saure nur von dem Bleiglanze her, der im Sahli fein eingespreugt ist. Die höchst unbedeutene Menge d rselben zeigte, daß sie nicht das Produeines der Zusammensetzung des Sahlites wesentliche Bestandtheiles seyn konnte. (Auch enthielt das Wasser des ganz reinen Sahlites, dessen Analyse obt angeführt wurde, nichts davon) – Außer der schweflichten Geruch hatte das Wasser noch eine andern unangenehmen, etwas branstigen, der der Wasser aller talkerdehaltigen Fossilien, wie z. I dem des Serpentin eigen ist.

Ich mußste indessen wissen, ob der ganze Glülungsverlust des Sahlites aus Wasser bestehe. Ich
destillirte daner eine Quantität einer andern Stufe
die bei verschiedenen Versuchen 5.09; 2.99 und 5.2
Procent im Gluhen verlor, in einer Porcellanretort
mit einer Vorlage, die mit einer Röhre mit salz
saurem Kalke in Verbindung stand. Dieser Versuch
der mit aller möglichen Sorgfalt angestellt wurdt
war entscheidend, denn es fand keine Gasentwickt
lung statt, und der Verlust der Retorte entsprach
dem Zuwachs der Vorlage und der Röhre mit der
salzsauren Kalke *).

Es wurden von der Stufe, die zu diesem Versuche gedient hatte, Bruchstücke zu zwei verschiedenen Analysen angestellt. Die Bruchstücke zu

^{*) 35,916} Grammen war die Menge des argewandten gereinigten Sahlite. Die Retorte hatte 1,168 Gr. verlore. Die Vorlage war um 1,151 Gr. und die Röhre mit salz saurem Kalke um 1,000 Gr. rehwerer geworden.

über die Augitarten.

einen Analyse wurden von einem Ende der großen Stufe, die zur andern vom entgegengesetzten genommen. Das Resultat der Analysen war folgendes:

		Sauerstoffgehalt.
T.	Kieselerde 50	,08 29,21
	Kalkerde 11,	3, 16
• .	Talkerde mit Mangan 22	, 28 8, 62
	Eisenoxydul 5	,50 1,20
	Thonerde o	,47
•	97	.37
II.	Kieselerde 5	8,50 29,32
	Kalkerde	9,89 2,78
•	Talkerde 2	4,22 9,37
	Mangan	o,68
•	Eisenoxydul	4, 24 0, 96
	Thonerde	0, 11
	9%	7,44

Rechnet man zu beiden Analysen noch 5,11 Procent Wasser (als Mittel von drei Glühungsver-suchen), so bekommt man einen kleinen Ueberschuss.

Wenn man nun die chemische Zusammensetzung dieser Sahlite bestimmen will, so findet man zwar, dass der Sauerstoff der überschüsigen Kieselerde dem Sauerstoff des Wassers gleich ist, und man könnte vielleicht daraus schließen, dass dies Kieselerdehydrat isomorph mit der Form des Pyroxens ware. Aber bis jetzt hat man ein wahres Kieselerdehydrat weder in der Natur gefunden, noch durch die Kunst hervorgebracht, und man hat daher keinen Grund, ein solches hier zu erwarten. Die Eigenschaft dieser Sahlite in der Hitze in bedeckten Gesalsen schwarz

zu werden und Wasser zu verlieren, nachher sie weiß zu brennen, und nicht zu schmelzen, oder we nigstens in dem Grade geringere Zeichen der Schme zung zu geben, in welchem sich der Wassergehalt vermehrt, scheint von einem wasserhaltigen Fossi herzurühren, das im Feuer sich erst schwarzt, das weiß brennt, ohne zu schmelzen. Hieran erkent man sogleich Speckstein oder edlen Serpentin. fi diese, so wie auch gewöhnlicher Serpentin, dicht nie hen Sahlit in großer Menge vorkommen, so sieht mit leicht ein. dass diese untersuchten Sahlite michts andel sind als! Pyroxene, das heifst, Bisilikate von Kalk orde und Talkerde mit variirenden Einmengung von Speckstein oder edlen Serpentin, von denen er sterer ein Trisilikat ohne Wasser, letzterer ein Tri silikat mit Wasser ist. Dem Speckstein sowohl a dem Serpentin fehlt durchaus jede Tendenz zu eine eigenthumlichen Krystallform, obgleich sie bestimm chemische Zusammensetzungen bilden; sie konne daher den Sahliten kein Hinderniss gewesen seyn, der ihnen eigenthumlichen Krystallform anzuschie sen, da wir schon aus mehreren Beispielen wisser dass Speckstein oder Serpentin eine große Neigut haben, die Krystallform fremder Fossilien anzunel men */.

^{•)} Ich fand nachher bei n\u00e4herer Untersuchung einer Stedieser Sahlite deutlich Einmengungen von Serpentin, ein Acufseen fast gar nicht vom Sahlite zu unterscheide gewesen w\u00e4re, ti\u00e4tte ich ihn nicht schon vorher das vermuthet,

Rothbrauner Malacolith von Degerö in Finland, analysirt vom Hrn. Prof. von Berzelius *).

Sauers	toffg	chalt.
--------	-------	--------

Kieselerde	50, on	25, 15
Kalkerde	20,00	5,62
Talkerde	4,50	1,74
Eisenoxydul .	18,85	4,29
Manganoxydul.	5 , oo	0,66
Glühungsverlust	0,90	
•	97, 25	-

1. Pyroxene mit Kalkerde und Manganoxydul als Basen.

Rother Mangankiesel von Langbanshyttan in Wärmland.

Der rothe Mangankiesel (Rothmanganerz oder Rothbraunsteinerz nach Karsten und Weißs, Rothstein nach Hausmann, Mangane oxidé silicifère rouge nach Hauy) kommt gewohnlich nur derb vor am Harz, in Sibirien, in Siebenbürgen, und nur bei Langbanshyttan in Warmland mit einem deutlich blattrigen Bruche, der identisch mit dem des Pyroxens ist, was durch die Analyse des Herrn Prof. von Berzelius **) hestätigt wird, nach der es ein Bisilikat des Manganoxyduls ist, verbunden mit etwas Kalkbisilikat.

^{*)} Ashardlingar i Fysik Kemi och Mineralog: 1. p. 208.

^{**)} Ashandlingar i Fysik n. s. w. IV. p. 312.

Das Resultat der Analyse war :

	Sauerstoffgehal
Kieselerde 48,00	25,80
Manganoxydul 49,04	10,76
Kalkerde 3,12	0,87
Talkerde 0,22	
Eisenoxyd, eine Spur	
100 38	_

Es ist dies also ein Bisilikat des Manganoxydul verbunden mit einer kleinen Quantitat von Bisilika des Kalkes, und die mineralogische Formel dafür wäre, wenn man letzteres übersehen will, mgS sonst CS² + 12 mgS².

Außer den Pyroxenen dieser vier Abtheilungen kommen nun in der Natur wirklich noch solche vot die Thonorde als wesentlichen Bestandtheil zu ent halten scheinen. Diese sind selten, und der Gehal der Thonerde steigt nie über 7 Procent Die Thon erde, die drei Atome Sauerstoff enthält, ist kein Basis, die isomorph den Basen mit zwei Atomen is und ihr Vorkommen in den Pyroxenen ist dahe noch rathselhaft. Es scheint, dass in dem Maasse dass der Gehalt der Thonerde sich vermehrt, de Gehalt an Kieselerde sich vermindert, so dass 🖨 nicht unwahrscheinlich ist, dass sie sich nicht als eil Silikat in den Pyroxenen befindet; sondern als ein Aluminat, dessen elektronegativer Bestandtheil no dem der Silikate isomorph seyn könnte. Als Beispiele solcher thonerdehaltigen Pyroxene dienen det schwarze Pyroxen von Fraskati, analysirt von

aproth *), der Pyroxen vom Aetha, analysist von uquelin **) und der dunkle Pyroxen von Pargas, alysist von Nordenskiöld ***).

Die meisten der von mir analysirten Pyroxene ren Bruchstücke, die aus derben Massen ausgehlagen worden, welche einen sehr deutlichen Blätzdurchgang hatten. Ich hatte mich durch die Erzhrung überzeugt, dass die Fossilien in diesem Zunande weniger fremde Beimischungen enthalten, als enn ihre völlige Auskrystallisirung in einem fremm Medium geschah. In diesem Falle sind die rystalle zwar gewöhnlich groß und haben schöne

^{*)} Beiträge V. pag. 163. In allen Pyroxenen, deren Analyse Klaproth in seinen Beiträgen beschrieben, hat er Thonerde gefunden. Indessen nur der Pyroxen von Fraskati ist von diesen ein wahrer Pyroxen. Der Augit von der Saualpe (Beiträge IV. 185) ist ganz deutlich eine Hornblende; der schlackige Augit von Sicilien (Beitrige IV. pag. 190), der 16 Procent Thonerde enthält, kommt nicht krystallisirt vor, und ist auch kein Pyroxen, sondern nach Weiss ein Obsidian. Die gemeinen Augite vom Rhöngebirge (Beiträge V., 155) kommen nicht krystallisirt vor, sondern nur derb, ohne die geringsten Zeichen eines blättrigen Bruches, und können hier also nichts entscheiden, wo von der krystallinischen Struktur auf die Zesammensetzung geschlossen werden soll. - Ich habe Gelegenheit gehabt, den Pyroxen von Fraskati auf einen Thonerdegehalt zu prüfen; ich fand die Menge derselben in einer Analyse fünf, in einer andern sieben Procent.

^{**)} Journal des mines N. XXXIV. p. 176.

^{1**)} Nordenskiölds Bidrag pag. 76.

Lausellen sitzen oft so deutliche Einmengungen us so viele Spuren des Mut.ergesteins, daß sie nebloßen Augen entdeckt werden können. In deschönen auskrystallisirten Pyroxen von Fraskati et deckt man schon mit bloßen Augen viele frem Einmengungen, die das bewafinete vergebens bedem derben weißen Malacolith von Orrijervi such

Die zu meinen Analysen ausgewählten Pyroxe sind alle vom Herrn Prof. Mitscherlich gemess and als solche bestätigt worden. Sie haben funf den liche Blätterdurchgänge nach den Seitenflächen ein geschobenen vierseitigen Prismas, nach den grade Abstumpfungsflächen der scharfen und stumpfe Seitenkanten, und nach der schief angesetzten End flache, die auf die scharfe Seitenkante grade aufg setzt ist. Die Neigung der Seitenflachen zu einand und die Neigung der schief angeseizten Endfläche z scharfen Seitenkante näherten sich der Hauysch Angabe sehr und stimmten vollkommen mit Philip Messungen überein, so, wie sie Hauv beim Pyrox angegeben hat. Diese Durchgange hatte der Male kolith von Orrijervi, der gelbe von Langbanshytta obgleich sie bei diesem nicht so deutlich waren, de Hedenbergit, die beiden Malacolithe von Biormy resoeden und der harte Sahlit.

Der Pyroxen von Täherg ist der einzige von manalysirte Pyroxen, der völlig schön auskrystallisi ist. Er kommt mit vielen secundären Flächen vor deren Beschreibung und Bestimmung nicht zu de Zwecke dieser Abhandlung gehört.

Der rothe Mangankiesel von Langhartshyttan seigt nur die Blatterdurchgange nach den Seitenflächen und den Abstumpfungsflächen der scharsen und tumpfen Seitenkanten. Die Seitenflächen neigen ich unter dem Winkel, den Hauy beim Pyroxen ungegeben hat.

len weichen Sahliten, die Serpentin enthalten. Nur hre äußere Aehnlichkeit mit dem harten Sahlite von Sahla war Ursach, daß sie der Analyse untervorsen wurden, die ich, da sie scheinbar im Aninge so paradoxe Resultate lieferte, so oft wiederwite, bis kein Zweisel über ihre wahre chemische Satur übrig blieb. Nur die Blätterdurchgange, die len Seitensflächen und der graden Abstumpfung der tharfen und stumpfen Seitenkante entsprechen, wahr bemerkbar, obgleich sehr undeutlich; die Ender hingegen war gar nicht zu bestimmen. Offenter under fremdartigen Einmengung des Serpentins in der fremdartigen Einmengung des Serpentins

Notizen und Auszüge.

Merkwürdige geologische Beobachtung über Schweden,

Ueber die auffallende Abnahme des Meeres an d Küsten des bottnischen Meerbusens sagt L. v. Bu in der Reise durch Norwegen und Lapland. II. 2

"Gewiss ist es, dass der Meeresspiegel nicht at ken kann, das erlaubt das Gleichgewicht der Messchlechterdings nicht. Da nun aber das Phanometer Abnahme sich gar nicht bezweiseln lasst, bleibt, so viel wir jetzt sehen, kein anderer Auswals die Ueberzengung, das ganz Schweden at langsam in die Hohe hebe, von Frederikshall gegen Abo und vielleicht bis Petersburg hin."

Link (Urwelt II. 26) fügt zur Unterstützn dieser Hypothese hinzu, daß man an der deutsch Küste nie und nirgends eine Abnahme des Mea bemerkt habe, welches gewiß der Fall seyn müß wenn jene Abnahme von einer Verminderung Meeres oder einer Versinkung des Meergrundes hrührte.

Brewster's Mineralsystem.

In den Mem. of the Wernerian Soc. III 50 und 557 giebt Dr. Brewster vorläufig eine Uebersicht ieines optischen Mineralsystems, worin die Krystalle sich der Anzahl ihrer Refractionsaxen in folgende i, dem Mohs'schen Systeme entsprechende Classen ierfallen.

- 1. Krystalle mit einer Axe doppelter Brehung, die beiden ersten Mohs'schen Classen, namich das Rhomboidal- und Pyramidal-System umusend.
- 2. Krystalle mit zwei Axen doppelter Brechung, em prismatischen Systeme Mohs entsprechend.
- 5. Krystalle mit drei rechtwinklichten Axen im üstande des Gleichgewichts, und daher keine dopelte Brechung hervorbringend. — Mohs's Tessur-System.

ldung von Ameisensäure bei Zersetzungen vegetabilischer Körper.

Döbereiner hat in Dess. Pneumatischen sytochemie oder dem dritten Theile der Pneumachen Chemie (Iena 1822), welcher besonders reich erheblichen Untersuchungen ist, darauf aufmerkagemacht, dass die bei künstlichen Zersetzungen schiedener vegetabilischen Substanzen sich bilde Säure, welche bisher immer nur für Essigee gehalten worden, in manchen Fallen Ameisene seyn möchte, und zeigt dies durch Darsteldieser Säure aus Weinsteinsäure.

Als nämlich in Wasser aufgelöste Weinsteinsaure mit Manganhyperoxyd allein, oder auch 1 Anth. krystallisirte Weinsteinsaure mit 3 Anth. Manganhyperoxyd und 3 Anth. concentrirte Schwefelsaure, welche zuvor mit dem Doppelten ihrer Umfanges Wasser verdünnt worden, in einem gläsernen Destillirapparate erhitzt wurde, so erfolgte in beiden Fällen eine große Menge Kohlensäuregas, und gleichzeitig destillirte eine wasserklare Flüssigkeit welche nicht bloß auf die Organe des Geschmacks sondern auch auf die des Geruchs eigenthümlich sauer reagirte und bei genauerer Prüfung sich als reine Ameisensaure crwies. Sie trübte nämlich weder das Barytwasser, noch die neutrale Bleizuckerauflosung, aber sie wurde von der salpetersaures Silber - und Quecksilberauflösung unter gelinder Warme in Kohlensaure und von concentrirter Schwefelsaure in Kohlenoxydgas verwandelt, wobei die Oxyde des Silbers und Quecksilbers reducirt, die Schwefelsaure aber bloß mit Wasser begabt wurde Endlich bildete sie mit Kalk, Kupfer- und Bleioxyd Salze, welche sich physisch und chemisch wie ameisensaure Verbindungen verhielten.

Döbereiner über Gallussäure.

Ich habe an dieser Säure mehrere neue chemische Eigenschaften entdeckt; ich finde nämlich

1) dass sie die Oxyde des Silbers und Quecksilbers schon bei gewöhnlicher Temperatur reducirt selbst wenn sie mit Sauren verbunden und im Wasser aufgelöst sind; und Klasse Decandria Ordnung Digynia, mit elliptischen kurzgessielten Blattern, welche wechselnd, ganzrandig, dreinervig, schimmernd und sanst anzusühlen sind. Blühet im May und Juny. Wird in Thalern auf seuchten Boden gebauet und jährlich drei Malabgeblättert.

Zur Zeit der Inka wurden die Blätter dieses Gewächses als Weihrauch bei hohen Festen der Sonne geopfert.

Aus Sillimans Amer. Journ. 1821. Oct.

Der Thee Caa.

Auch die Indianer in Paraguay haben ihren. Thee, nämlich den Caá, einen heißen Aufguß auf die Blätter eines nicht genau bekannten Baumes. Das Getränk ist erheiternd und magenstärkend, im Uebermaaß genossen aber schädlich. In ältern Zeiten sollen sich bloß die Priester dessen bedient haben, wenn sie zu Gericht saßen, späterhin ist es allgemein geworden unter den Indianern und zuletzt auch unter den Spaniern. Die in Buenos - Ayres gefangenen, ins Innre des Landes transportirten englischen Officiere überwanden bald ihren anfänglichen Widerwillen gegen diesen Thee, und fanden ihn ganz angenehm und gesund.

Der Baum, der den Caá giebt, ist schwierig fortzupflanzen. Die Indianer sagen, die Saamen desselben müßten erst einmal von Vögeln gefressen seyn, wenn sie aufgehen sollten. Doch gelingt dies

weicht und von ihrer zähen Hülle befreit *).

Aus dem Quarterly Review. 1822. Marz. S. 289.

Heilung durch einen Blitzstrahl.

In Silliman's Amer. Journ. III. 100. erzählt. Mr. Leffers, wie er in seinen frühern Jahren an Lähmung der linken Seite gelitten, dann aber am 10. Aug. 1807 von einem Blitzstrahle in seinem Hause getroffen, nach einer Bewufstlosigkeit von etwa 20 Minuten sich hesser befunden, und in einigen Tagen allmahlig den Gebrauch seiner Glieder vollkommen wieder erlangt habe. Auch eine Schwache seines linken Auges sey verschwunden, dagegen aber eine Taubheit eingetreten.

Kohle zum Treiben feiner Gewächse in kaltent

"Man lege in gunstiger Lage gewohnliche Treibkasten mit Glassenstern an, bestreiche das ganze Innere der Kasten mit einer matten schwarzen Farbe (durch eine Auflösung von Kienruss in Brandtwein) und bedecke die Oberstäche 1 1/2 Zoll hoch mit zeritofsenen Kohlen. Der Hitzegrad wird dadurch so

d. Red.

^{*)} Dieser Thee Cai, wormber das Quart: Review nach Berichten von Dobritzhoffer u. A. berichtet, ist vielleicht identisch mit dem roghin genauer beschriebenen Kraute Koka.

sehr erhöhet, dass er die Warme der gewöhnlichen Glaskasten in den Gegenden des flachen Landes betrichtlich übertrift.

Bei einem Versuche, den ich im Sommer 1826 in Lautenthal (am Harz) bei ziemlich windiger Witterung im Freien anstellte, erhielt ich durch die Bedeckung mit Kohle bei einer Lufttemperatur von 21° R. in der Sonne 27° Warme auf der Erdoberfläche. Vergl. auch Lampadius Erfahrungen im Gebiete der Chemie S. 173.

Um die warmeleitende Krast des Bodens sür die Erziehung gewisser Gewachse auf einzelnen Beeten im Freien zu erhöhen, kann man sich mit Vortheil des sein zerstoßenen Dachschiesers bedienen; nur muß man nicht den gewöhnlichen Thonschieser hierzu anwenden; denn dieser würde, weil er das Wasser bindet, eher eine entgegengesetzte Wirkung hervorbringen."

Meyer in den Beiträgen zur chorographischen Kenntuiss des Flussgebiets der Innerste 1822. I. 137.

Ueber Papyrus.

In dem krystallhellen Bache, welcher aus der Quelle Cyane (jetzt La Pisma) in den trüben Anampus flieset, wächst das schöne zehn Fuss hohe Rohm Papyrus, einzig und allein in Europa; auch könnte wohl kein Ort günstiger seyn für die Pslanze, als, diese Gegend in der Nähe von Syracus, wohin sie, wie Den en meint, aus Egypten, unter Hiero versetzt worden. Nach Plinius (H. N. XXI. 11.) war:

nie eine Pflanze so nützlich, wie diese. Die Wurzeln dienten zu Waffen und Geräthen; der Stengel wurde geflochten zu Kähnen; die Rinde zu Fäden, Seilen, Matten und Netzen. Der Saft diente zur Nahrung, gekocht und roh. Man zog daraus eine Arzuei für Geschwulste und Beulen, und wußte durch verschiedene Bereitung den Saft in ein Aetzmittel und ein Opiat zu verwandeln. Die Blüthen gaben ein feines Mehl, womit die zarten Fäden der Blätter zu Papier verbunden wurden. Mit den Blumen bekränzten die Egypter die lais, welche ihnen diese nützliche Pflanze gab.

Der Ritter Landolina suchte neuerlich die alten Papyrus-Fabriken zu Syracus wieder zu beleben, allein sein antiquatischer Eifer wurde verspottet.

Aus Hughes Travels in Sicily etc. I. 91.

Verfahren der Alten, Steinmassen mit runder Oberfläche loszubrechen.

Nach Rozière in der Descr. de l'Egypte III. 442. wußte die Aegypter ihre großen Säulen aus den Felsen mit beliebiger runder Oherstäche auf eine einfache Weise loszubrechen, welche jetzt vergessen zu seyn scheint. Nachdem sie namlich an dem Felsen die Dimensionen der Säule bestimmt und eine Seite entblößet, brachten sie an der andern Seite Vertiefungen für eine Reihe Keile an, durch derengleichzeitiges Eintreiben der Block nach und nach abgelöst wurde, und zwar mit einer krummen Linie gegen die freie Vorderwand, indem der Riß sieh

nicht senkrecht fortsetzen konnte, sondern bei jeder kleisen Fortsetzung die Diagonale suchen mußte. Die findet man in den Steinbrüchen sowohl rundlöhe gelöste Blocke, als auch sehr zegelmäßige convexe Vertiefungen in den Felsen mit den Spuren des erwähnten mechanischen Verfahrens, welches den Alten die Verfertigung ihrer vielen Säulen aus dem härtesten Gestein ungemein erleichtert haben muß.-

Dass auch die Römer rundliche Massen aus Felsen mit Keilen sehr geschickt auszutreiben wußten, schließt Faujas de St. Fond aus Spuren in den alten Steinbrüchen bei Pfalzberg ohnweit Mainz; so wie denn überhaupt die Alten ihre Säulen und andere große Baustücke, und selbst colossale Bilder, gern im Ganzen (Monolithen) aus den Bergen ausschälten.

Steinsalz zu Catorbi.

Der dunkle Wald mit seinen dustigen Kräutern ist verschwunden aus der Umgebung des schönen Sees der Proserpina — sagt Hughes in seinen Travels in Sicily etc. I. 32 — aber der Segen der Ceres ist geblieben; denn das Korn trägt hier 50 sältig. In der Nähe sindet man reiche Bergwerke, welche Schwesel, Kohle, Kiese, Kupsererze und etwas Gold liesern, so wie auch Steinsalz in großem Ueberstus, welches eine lebhaste violette Farbe hat. Plinius (Hist. nat. Lib. XXXI. C. 7.) erwähnt schon der besondern Farbe des Salzes zu Catorbi in der Nähe von Enna.

Hierbei ist in unserm Exemplare von einer englischen Hand eine Note an den Rand geschrieben, des Inhalts, dass das ausgezeichnete Viole die es Steinsalzes wahrscheinlich von Jodine herrühre.

A section of the second section of the se

The state of the s

A u s z u g des meteorologischen Tagebuchs

Y O M

Professor Heinrich

in

Regensburg.

May 1822.

11,0	Nacht NO. 1. NO. NW O. N. O. NW W. 1. NW.
11,0	NO.NW O. N. O. NW W. 1.
14,0 8,6 10,55 618 545 581, 2 W. 1 NO. 1 17,5 8,2 15,15 765 535 678, 4 NO. 2 15,5 6,6 11,81 785 695 750, 9 O. 1. 2 16,2 7,0 12,66 793 700 756, 5 OSO. 1 17,5 5,7 12,40 812 660 756, 4 SO. 1. 2 18,6 5,5 13,84 825 715 779, 0 NO. 1 18,6 9,6 14,55 852 750 788, 0 N. 1. 2 18,6 9,6 14,55 852 750 788, 0 N. 1. 2 13,8 7,0 12,60 802 752 764, 8 NO. 1. 2 13,8 7,0 10,80 765 690 754, 4 NO. 1. 2 17,2 8,7 15,43 782 674 729, 5 NO. SO. 1 20,0 11,5 15,55 784 614 721, 9 N. 1 18,2 11,5 15,52 765 642 704, 4 NV. 1 19,8 8,0 15,54 780 562 698, 6 SO. SVV. 1 19,8 8,0 15,54 780 562 698, 6 SO. SVV. 1 21,7 11,0 18,02 818 600 758, 4 NV. 1 21,2 13,0 18,08 822 668 772, 3 NV. 1	NO. 1 NO. 1 NO. 1 NO. 1 NO. 1 NO. 1 NO. NO. 1 NO. NO. 1 NO. NO. 1 NO. NO. 1 NW. NW. NW. NW. NW. NW. 1 NW. NW. NW. NW. NW. 1 NW. 1

Mo-	Barometer.										
nate- Tàg.	Stunde	Stunde Maximum		Stunde	Minimum			Medium			
1	2 F.	27"		, 43	8 A.	27/		7,68			, 45
2	2 F.	27	0,	45	5. 7 A.	26	11,	85	27	0,	16
2	7. 9 F.	27 26	0,	73	11 A.	25 26	11,	73	27 26	0,	28
2 5 4 5	7. 9 F.	26	11,	19 72	5. 7 A. 7 A.	26	10,	91	26	10,	77 05
6		26		22		26	9,	<u>58</u>	1		
		26	11,	89	7 A. 5 A.	26	lo,		26	10,	8ı 40
8	7 F. 4 F.	26		94	4 A.	26	9, 8,	06	26	9,	11
a	3 F.	26	9, 8,	91	5 A.	26	7,	74	26	8,	36
9	9 A.	26	8,	91 52	6 F.	26	7.		26	7,	82
11	4. 8 F.	26	7,	85	6 A.	26	6,	85	26	7,	39
12	6 F.	26	7,	06	4 A.	26	6,	53	26	7,	00
15	5 F.	26	6,	92	5 A.	26	6,		26	6,	55
14	9 A.	26	8,	27	3. 5 F.	26	۶, 8,		26	8 ,	91 56
	9 A.	26	9.	37	4. 5 F.	26	8,		26	8,	56
16	10 A.	26	11,	86	2. 4 F.	26	9,	78	26	10,	71
17	8. 10 F.	27	0,	39		26	11,		27	0,	16
18	9 A. 8 F.	127	1,	28	4 F.	27	0,	71	27	1,	00
19	8 F.	27	1,	89 18	6 A. 2. 4 A.	27	0,	95	27	1,	39
30	-	27	1,			$ ^{27}$. 0,	95	1	1,	<u>ob</u>
21 23 23	9 ½ A.	27	2,	12	4 H.	27	1,	56		1,	<i>7</i> 9
23	2 F. 4 F.	27	2,	14	6 A. 4 A.	27 26	1,	27	27 27	1,	80 04
24	4 F.	27 26	0,	71 72	4 A.	26	11,	09	· ·	0, 11,	04 44
24 25	10 F.	26	11,	91	2. 4 F.	26	11,	53	26	11,	68
26	8 A.	27	l,	45		27	0,	00			
27	9 A.	27	2,	55	4 A. 3 F.	27	1,	57	27	0,	67 91
27 28	10 F. 7 F.	27	5,	23	4 A.	27	2,	48	27	2,	76
29 50	7 F. 8 F.	27	5,	23	7 A.	27	2,	57	27	5,	00
20	8 F.	27	3,	57	6 A.	27	2,	82	27	3 ,	00
5.		27	_3,	17	8 A.	27	2,	31	27	2,	84
im gen: Mon:	d. 30. F.	27	3,	37	d. 13. A	26	6,	ob	26	11,	42
								,			-

•

Mo	W	Ue b		
Monatatag.		Wal		
ag.	Vormittags.	Nachmittags	Nachts.	Heitere
1.	Trub, Regen.	Regen. Sturm. Vermischt.	Trab. Verm. Wand.	Verm. 2
2,		Trüb. Verm. Wind.	Verm Schön, Wind,	Windig. Sturmie
5. 4.	Heiter, Verm.	Verm. Schön, Verm. Trub.	Heiter.	Tage m
5.	Schon.	Schön.	Schön. Vermischt.	- riji
6.	Verm. Schon,	Verm. fernes Gewitter.	Heiter.	Regent.
7.		Schön, Gewitter, Regen,		Heitere Schone
85	Verm. Heiter.	Verm, ternes Gewitter,	Wind, Trub,	Verm. Trube
9. 10,	Rogen. Trüb. Neblicht. Trub.	Trub. Verm. Regen.	Trab. Fernes Gow.	Windige Stirm,
	Regen.	Fern. Gewitt.	Schon. Trub. Verm.	Nachte
	Verm, Wind.	Regen. Trub. fornes	Wind,	- in
12.		Gew. Regen.	Schon, Wind,	in
15.		Trüb. Regen. Gewitter.	Verm. Trub.	Betrag 25''',
14.	Trüh. Regen.	Trub. Regen.	Regen, Trub, Schön	rlerrach ganz
15.	Trüb, Regen.	Trüb, Regen.	Trub. Schon. Wind.	Zahl di
15.	Schon. Wind. Heiter.	Schon. Wind. Heiter. Wind.	Heiter, Wind, Wind, Heiter,	Am 6
18,	Heiter, Heiter,	Heiter. Heiter,	Heiter. Heiter.	13, 2utel
19 20,	Heiter, Wind,	Schon.	Heiter.	durch 🖈 💮
21.	Schon. Heiter.	Vermischt. Heiter, Schon.	Verm. Heiter. Heiter. Trub.	Ueberile electricit
23, 34.	Schon, Werm. Vermischt.	Verm. Wind, Regen, Schon.	Schon, Verm. Verm. Trub.	hier kein Nur am
25	Trub, Verm.	Heiter	Schon.	ein star 71∫4 Ali
26.	Schön.	Schön, fernes Gew. Regen.	Regen. Trüb.	u. unsd Hagel
27.	Vermischt, Heiter,	Trub. Verm.	lfeiter,	Anhalter an Rege
29. 30.	Vermischt. Schon. Verm.	Tenb. Verm.		für die Vom 27
31,	Verm, Schou.	Schon.	Vermischt.	May ker der Som
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

Versuch, die chemische Zusammensezzung von den Mineralien zu bestimmen, welche die Krystallisation der Hornblende haben.

V o m

P. A. von Bonsdorff,
Ph. Dr. und Adjunkt der Chemie bei der Universität Abo.

Wenn der Oryktognost, bloß von seinem aufmerksamen und geübten Auge geleitet, eine unbestreitbare Gleichheit und Verwandtschaft, einen ohne bestimmte Granzen allmäligen Uebergang zwischen den Fossilien zu finden glaubt, die von den Mineralogen als verschiedene Arten mit den Namen Hornblende, Grammatit, Strahlstein und Asbest bezeichnet worden sind, und wenn der Krystallograph mit mathematischer Gewissheit bestimmt, dass die krystalliniiche Form bei denen von diesen Fossilien, deren Theile er mit Sicherheit verfolgen kann, vollkommen identisch ist, so bleibt es dem Chemiker ührig, zu erforschen, welche Bestandtheile und welche Verbindungen derselben in diesen Mineralkörpern wesentlich sind, das heißt, die, auf denen die krystallinische Form eigentlich beruht. Ehe man diesen Zweck erreichen konnte, der für den Mineralogen von großem Interesse seyn muß, sosern er nich einseitig sein Studium behandeln will. und sie überzeugt hat, daß die Mineralogie nur durch ein gemeinsames Bemühen der Chemie und Krystallographie eine vollendete Wissenschaft werden kann war es nothwendig, daß eine Reihe von Analyse von verschiedenen Arten und Varietäten dieser Mineralsamtlie angestellt werde, um durch eine Vergleichung der Resultate die für alle geltenden Gesets zu finden. Ich habe deshalb unter der Zeit, daß ich das Gluck hatte in dem Laboratorium des Herri Prof. von Berzelius zu arbeiten, eine Reihe chemischer Untersuchungen über die obengenannten Possilien angestellt, welche den Inhalt gegenwärtige Abhandlung ausmachen.

Die Mineralogen haben vorzüglich den HE Klaproth, Laugier und Hisinger dafür zu danken was man bisher von der chemischen Zusammenser zung dieser Fossilien gekannt hat. Aus den von ih nen angestellten Analysen hat man ersehen, da außer der elektronegativen Kieselerde, immer Talk erde und Kalkerde, obgleich in variirenden un manchmal in minder bedeutenden Mengen in diese Fossilien enthalten sey, dass aber die Thonerde, un das Eisenoyd oder Eisenoxydul zuweilen ganz fehlte zuweilen aber auch in sehr bedeutenden Mengen an getroffen wurde. Es bleibt uns nun übrig, hier 2 erforschen, zuerst ob immer und in welchem Satu gungsgrade mit der Kieselerde vereinigt die beide zuerst genannten Basen die Krystallform bestimmer und dann, ob und wann die letztgenannten durck aus unwesentlich seyn können, wann bingegen un

ster welchen Bedingungen sie in Verhindungen ngehen konnen, die denselben Krystallisationsgetzen, wie die Silikate der Talkerde und Kalkerde nterworfen sind. Aber außer diesen schon genannn Bestandtheilen ist, neben der Kieselerde, noch in anderer elektronegativer Stoff in diesen Mineraen entdeckt worden, der auch in theoretischer Hincht seine Schwierigkeiten hat. Als ich namlich im shre 1816 analytische Versuche mit dem sogenannm Pargasite anstellte, einem Fossile das seiner rystallform nach vollkommen mit dem Grammatil nd der Hornblende übereinstimmt, so entdeckte ich nter seinen Bestandtheilen auch Flussaure, und 2 thre darauf fand ich dieselbe Saure in der ungeöhnlich schön ausgebildeten krystallisirten Hornlende von Pargas in Finland, die in derselben alkformation, wie der Pargasit, vorkomuit. Die nalysen, die ich jetzt spater angestellt habe, und ie ich weiter unten beschreiben will, werden zein, dass die Flussaure einen sehr gewöhnlichen estandtheil in diesen Fossilien ausmacht.

Während einer mineralogischen Reise durch iehrere Provinzen Schwedens, die ich im verflosmen Sommer gemeinschaftlich mit Herrn Professor on Berzelius und mehrern Freunden der Wissenhaft zu machen das Glück hatte, war ich initande mehrere reine und ausgewählte Exemplare ich von den genannten Fossilien einzusammeln, untermen sich besonders ein schöner, klarer und farbenser krystallisirter Tremolit oder Grammatit von dem alkbruche bei Gullsiö in Warmeland auszeichnete; ese schwedischen Fossilien sind größtentheils die

Materialien zu diesen Untersuchungen gewesen, und hahen uns auch Gelegenheit gegeben, besonders die am einfachsten zusammengesetzten kennen zu lernen. Ich will nun dem Leser die analytische Methode vorlegen, die von mir bei diesen Untersuchungen befolgt worden.

Mit der größten Sorgfalt wurden reine Stücke des Minerals ausgesucht und auf einem Ambos von Stahl zerschlagen, um die zwischen den Lamellen eingemengten fremden Stoffe zu entdecken und auszusuchen, und wenn das Fossil in Kalkspath eingewachsen oder mit einer Mengung desselben vorgekommen war, wurde es zu einem groben Pulver zerstoßen und mit verdunnter Essigsäure digerirt. Nach dieser vorlaufigen Arbeit wurde das Steinpulver unter Wasser im Calcedonmorser zerriehen und geschlammt. Schon der Unterschied in der Harte zwiund den hier untersuchten schen dem Calcedon Steinarten musste uns ein Zeuge seyn, das keine Abreibung vom Morser das Gewicht der Kieselerde vermehren konnte; aber auch ein deshalb angestellter Versuch, wohei alles geriebene Pulver nach der Schlammung gewogen wurde, bekräftigte diese Voraussetzung. Von dem geschlämmten und durch eine gelinde Hitze völlig getrockneten Steinpulver wurden gewöhnlich 2 Grammen genommen, welche genau in einem Platintiegel mit 3:/2 fachen Gewichte feingeriehenen kohlensauren Kali's gemengt, und eine Stunde geglüht wurden. Die geschmolzene oder zusammengebackene Masse wurde mit Wasser erweicht, in ein Glas gespult und in Salzsaure aufgelost, wobei gewöhnlich eine kleine Menge Flocken

von ungelöster Kieselerde ührig blieben. Die Auflösung wurde in einer Schaale von Porcellan bei gelinder Warme zur vollkommenen Trockne abgedunstet, wobei sie zuletzt mit einem Glasstabe umgerührt wurde; darauf mit etwas verdünnter Salzsaure
übergossen, und nachdem sie digerirt worden, wenn
die Kieselerde sich vollkommen farbenlos zeigte, mit
etwas Wasser versetzt und das Ganze filtrirt. Die
gesammelte Kieselerde wurde mit heißem Wasser
ausgewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen.

Die abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit kaustischem Ammoniak gefällt, wobei man einen Ueberschuss vermied, besonders wenn der Gehalt der Thonerde Der erhaltene Niederschlag wurde auf einem Filtrum gesammelt, mit heißem Wasser gewaschen, und entweder noch nass mit kaustischer Kalilauge behandelt, und so lange damit gekocht, bis alle Thonerde sich aufgelöst hatte; oder der Niederschlag wurde getrocknet, und in Salzsaure aufgelöst, wobei immer eine kleine Menge Kieselerde ungelöst zurück blieb; die Lösung wurde darauf mit einem Ueberschuss von kaustischem Kali gefallt, damit digerirt, der Niederschlag dann abfiltrirt und Die helle abfiltrirte Kalilauge wurde ausgewaschen. so lange mit Salzsäure versetzt, bis die ausgefällte Thonerde sich wieder aufgelöst hatte, und mit kohlensaurem Ammoniak gemischt, wobei die gefällte Erde auf einem Filtrum gesammelt, mit heißem Wasser ausgewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen wurde. Mit verdünnter Schwefelsäure in der Warme behandelt, wurde sie aufgelöst, hinterließ aber immer eine kleine Menge Kieselerde unaufgelost, deren Gewicht von dem Ganzen abgezoger wurde; die schwefelsaure Thonerde mit Kali versetzt, wurde durch das Vermögen Alaun zu bilder geprüft. Die im kaustischen Kali unaufgelöste eisenhaltige Erde wurde in Konigswasser aufgelöst und bis zum Kochen erhitzt, um das Eisen vollkommer zu oxydiren. Die Auflosung wurde mit vielem Was ser verdünnt, genau mit kaustischem Ammoniak neutralisirt und mit bernsteinsaurem Ammoniak gefallt Das bernsteinsaure Eisenoxyd wurde mit kalten Wasser gewaschen, getrocknet, und in einem offner Platintiegel gebrannt, bis dass es ein rothes Oxy gah, das durchaus nicht vom Magnete angezoger wurde. Aus dem Gewicht desselben wurde das de Oxyduls berechnet, wenn man das Eisen in diese Form im Minerale vermuthete. Die vom Eisenoxyt befreite Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Ammo niak auf Thonerde geprüft, wovon manchmal sich eine Spur zeigte, und dann entweder kochend mi kohlensaurem Kali gefallt, oder mit der kalkhaltige Solution gemengt, von der ich weiter unten nach der Ausfallung der Kalkerde reden werde.

Wenn das untersuchte Fossil keine oder nur wenig Thonerde enthielt, so wurde das Eisenoxyd gleich mit bernsteinsaurem Ammoniak gefallt, ohne de Auflösung vorher mit Kali zu behandeln. Aus de ubrig bleibenden Lösung wurde nachher mit kohlen saurem Ammoniak die Thonerde gefallt, die in eine verdunnten Auflösung sich aufgelöst erhalt, wen das Eisenoxyd mit einem bernsteinsaurem Salze aufgefallt wird, obgleich sie, als mit der Bernsteinsaut

über die Hornblendarten.

1 schwerlösliches Salz bildend, aus eine sconcenrten Auflösung mit dem Eisen niederfald.

Die Auflösung, die von dem durch kaustischen mmoniak erhaltenen Niederschlag befreit worden, arde erwärmt, wodurch der Ueberschuss des flüchzen Alkalis verdunstete. Die neutrale Auflosung urde mit heißem Wasser verdünnt, wenn nicht, ie dies der Fall bei der Analyse der viel Thonerde iltigen Fossilien war, die große Menge des Waschassers die Flüssigkeit hinlanglich verdünnt hatte, und ich warm mit oxalsaurem Ammoniak gefällt. Erst enn das Ganze mehrere Stunden in der Warme standen hatte, konnte man sicher seyn, dass die xalsaure alle Kalkerde ausgefallt batte, und wenn ie geklärte Auflösung, oder besser ein Theil von erselben filtrirt, mit mehr oxalsaurem Ammoniak ersetzt, und von neuem erwarmt nicht nach einiger eit sich mehr trübte, so wurde der oxalsaure Kalk ltrirt, und mit kaltem oder warmen Wasser gewahen. Der getrocknete Niederschlag wurde über er Spirituslampe mässig geglüht, wodurch er sich in hlensauren Kalk verwandelte, den man wog. Da eser etwas Kohlensäure durchs Glühen verloren ben konnte, so wurde er mit etwas kohlensaurem mmoniak übergossen und eingetrocknet; aber das ewicht blieb gewöhnlich dasselbe, oder vermehrte h nur unbedeutend. Da die Verbindung der alkerde mit Schwefelsäure besser dazu dieut, soohl die Reinheit dieser Erde zu erkennen, als auch as Gewicht derselben zu bestimmen, so wurde der ohlensaure Kalk in Salzsaure aufgelöst, mit Schweelsaure versetzt, abgedunstet und geglicht. Bei allen Analysen war diese Bestimmung nur eine Bekräftigung der nach dem kohlensauren Kalke angestellten Berechnung *).

Die von der Kalkerde getrennte Auflösung wurde durch Abdunstung concentrirt, and weil, wenn oxalsaures Ammoniak im Ueherschufs zugesetzt worden, sich hei der Abdunstung oxalsaure Talkerde bilden konnte (welches Salz sich wohl auf dem Filtrum auswaschen läfst, aber getrocknet und bis zum Glühen erhitzt so stark aufblaht, daß ein Verlust schwer vermieden werden kann), so wurden einige Tropfen Salzsaure vor der Abdunstung hinzugesetzt. Die etwas concentrirte Lösung wurde in einer Platinaschaale mit einer Losung von kohlensaurem Kali gemischt, wovon man zuerst ungefähr nur so viel hinzufügte, dass das salzsaure Ammoniak sich zersetzte. Das Ganze wurde ziemlich stark erwarmt, und wenn man mehr Alkali zusetzte, so dass die Auflösung sich trübte, so wandte man sogleich Kochhitze an. - Wenn sogleich kohlensaures Kalı zu der verdünnten Auflösung gesetzt wird, und zwar in so großer Menge, daß nicht nur das Ammoniaksalz zersetzt, sondern auch die Talkerde niedergeschlagen wird, und wenn man nicht hinlanglich die voluminöse Mengung erhitzt oder erhitzen kann, so trifft es sich, dass das schwerlosliche Doppelsalz aus kohlensaurer Talkerde und kohlensaurem Kali sich bei der langsamen Abdampfung der Kohlensaure bildet, und wenn dieses Doppelsalz sich mit der ge-

^{*)} Ich führe hierbei an, dass ich alle Berechnungen nach den Tabellen des Herrn Prof. von Berzelius austellte,

fällten Talkerde mengt, so bewirkt es, dass diese sich nicht auswaschen lässt, weil das Doppelsalz nicht durch Wasser zersetzt wird, sondern das Waschwasser beide kohlensaure Basen auflöst, welche bisweilen nachher in der abfiltrirten Flüssigkeit als kleine Körner krystallisiren, die dasselhe Doppelsalz ausmachen. Wenn die gefällte Erde während des Kochens gut zusammensinkt, und ein schweres feinkörniges Pulver gleich der kohlensauren Kalkerde bildet, so lässt sie sich nimmer auf dem Filtrum gut auswaschen, aber so lange sie nicht nur schwammig ist, wie gefällte Thonerde, würde es eine verlorene Arbeit seyn, sie auf dem Filtrum zu sammeln, in welchem Falle das Kochen fortgesetzt werden mufs. - Um sicher zu seyn, dass alle Talkerde ausgefällt worden, wurde die Auflösung bis zur vollkommnen Trockne abgedunstet, und dabei gegen das Ende mit einem Glasstabe umgerührt, um sowohl das Spritzen, als auch die manchmal eintreffende Zusammensinterung des Pracipitates zu verhüten, die auch das Auswaschen sehr erschwert. Die trockne Masse wurde nun in heißem Wasser aufgelöst und aufgekocht, wobei es sich sogleich zeigte, ob die Erde sich gut verhielt, d. h. wenn sie nach einigen Augenblicken sich senkte und schwer zusammenfiel, worauf sie dann auf dem Filtrum mit heißem Wasser ausgelaugt wurde. Die auf diese Art behandelte kohlensaure Talkerde ist eine der am leichtesten auszuwaschenden Erdarten, so z. B. braucht ein Gramme kohlensaure Talkerde zur Auswaschung nicht eine Stunde Zeit, und kaum 1/2 Pfund Wasser. kohlensaure Erde wurde nun getrocknet, geglüht und

gowogen *). Sie wurde meistentheils in Salzsaureaufgelöst (bisweilen auch in Schwefelsäure), wobei 1 bis 2 Procent Kieselerde immer ungelöst zurückblieben. Die durch Abdunstung oder durch Ammoniak neutralisirte Auflösung wurde mit Hydrothionammoniak versetzt, wenn man vermuthete, daß Manganoxyd im Fossile sey. Das Hydrothionmangan wurde in Salzsäure aufgelöst, filtrirt, kochend mit kohlensaurem Kali gefällt, und die getrocknete und gegluhte Masse gewogen. Die von diesem Oxyd getrennte Talkerdeauflösung, wurde durch die Wärme vom Schwefelwasserstoff befreit, mit Schwefelsäure versetzt und zur Trockne abgedunstet. Nach der Auflösung in wenigem Wasser konnte man sehen, ob ein kleiner Hinterhalt von Kalkerde in der Talkerde war, in welchem Falle der gehildete Gyps getrennt, mit einigen Tropfen Wassers abgespult, geglüht und gewogen wurde, worauf man denn die Auflösung durch die Eigenschaft Bittersalzkrystalle zu geben prüfte. Nachdem das Gewicht der kleinen. Mengen von Kieselerde, Manganoxyd, und der etwanigen Kalkerde von dem ganzen Gewicht der geglühten Erde abgezogen worden, konnte man den Rest für reine Talkerde annehmen. Bemerkenswerth ist, dass, wenn die geglühte Talkerde in Schwefelsaure aufgelöst, zur Trockne abgedunstet und wieder in Wasser aufgelöst wurde, die ungelöste Kieselerde, obgleich vollkommen vom Gyps durch Auswaschen

^{*)} Diese kohlensaure Talkerde, ungefähr bei 60° getrocknet, gab nach einigen Versuchen nahe 45 Procent reine Talkerde.

freit, und obgleich dem Gewichte nach nicht merkr größer als die Kieselerde, die man durch die
uflösung der Erde in Salzsaure bekommen haben
irde, doch ihren Eigenschaften nach der letzteren
was ungleich ist; sie ist mehr voluminös und gleichm schuppig, sintert vor dem Löthrohre zusammen,
ebt eine hellblaue Farbe mit Kobaltsolution, aher
uthält nur eine ganz geringe Spur von Kalkerde,
ad kann ohne wesentlichen Fehler, als Kieselerde
ugenommen werden. Ich habe bei den Analyseu
on allen kalkhaltigen Fossilien diese mit Kalk vernreinigte Kieselerde erhalten, wenn ich die Talkde in Schweselsäure auslöste und auf die beschrieene Art verfuhr.

Um den Gehalt der Flussäure zu finden und ugleich mit den übrigen Bestandtheilen zu bestimien, habe ich viele Versuche angestellt, um mich er Methode zu bedienen, die zuerst Professor von erzelius bei der Analyse des Topases angewandt at; und obgleich es mir geglückt ist, deren Gegenart zu zeigen, so habe ich dennoch endlich gefunen, dass dieser Weg bei den Hornblendearten ein quantitatives Resultat für die Flussaure geben ann, wahrscheinlich weil sie nach den gewohnlichen erwandtschastsgesetzen mit Kalkerde vereinigt syn muss, und das kohlensaure Natrum nur mit fühe diese Verbindung zersetzen kann. adessen unch einer solchen Behandlung mit kohlenaurem Natrum die Analyse weiter fortgesetzt und die übrigen Bestandsheile auf gleiche Weise, wie durch die Behandlung mit kohlensaurem Kali, bestimmt.

Um den Wassergehalt in unsern Fossilien zw bestimmen, wurden 1 bis 2 Grammen in einem kleinen Platintiegel über der Spirituslampe 1/4 Stunde goglüht. Sie verloren dadurch zwischen o.t und o.5 Procent, welcher Verlust durch eine länger fortgesetzte Glühung sich nicht vermehrte. Wenn aber dieselbe Menge des Minerals im Tiegel eine halbe Stunde lang einer statken Weißglühhitze zwischen Kohlen in einem Windofen ausgesetzt wurde, in welchem die Hitze durch eine lange Zugrohre vermehrt war, so wurde der neue Glühungsverlust betrachtlicher, und stieg von 1 bis auf 2,29 Procent bei einigen Arten; die geglühten krystallinischen Stücke hatten ihren Glanz und ihre Farbe verloren. und sowohl auf der Oberfläche, als auch im Innern ein mattes Ansehen erhalten, wie verwitterte Salzkrystalle. Da man vermuthete, dass dieser großere Verlust von ausgetriebener kieselhaltiger Flussaure, welche sich durch die Zersetzung des flussauren Kalkes gebildet hatte, herrühre, so wurden einige Versuche angestellt, um durch Destillation diese zu sammeln. Hierzu wurden 5 verschiedene Atten ausgewählt, die unter ungleichen geognostischen Verhaltnissen vorkamen, nämlich der Grammatit von Gullsjö, welcher in kohlensaurem Kalke vorkommt der Grammatit von Fahlun, welcher in Talk eingewachsen ist, und der glasige Strahlstein von Taberg. der sich auf einem Lager von Magneteisenstein findet. 12 bis 20 Grammen ausgewählter kleiner Krystallstücken wurden in eine Retorte von Sevre - Porcellain gelegt, an die eine glaserne mit einer feinen Gasableitungsröhre versehene Vorlage durch einen wohl-

schließenden Kork angepalst wurde. Die Retorte wurde eine Stunde hindurch einer starken Weißglühhitze zwischen Kohlen in einem größeren französischen Ofen von gebranntem Thone ausgesetzt. in welchem die Hitze durch eine lange Zugröhre vermehrt wurde. Das Resultat der Versuche bei diesen 5 Arten war immer dasselbe. Erst nachdem eine unbedeutende Menge Wasser übergegangen war, wenn diese nicht vorher durch eine gelinde Hitze ausgetrieben, wurde das Glas hald stark angegriffen durch die ausgetriebene Flussaure, und auf den Seiten der Vorlage sammelte sich eine Menge Tropfen von kieselhaltiger Flussäure, welche theils auf der Oberslache des Glases mehr Kieselerde aufnahmen und in eine feste Form übergiengen, theils sich auf dem Boden wie eine flussige Säure sammelten. Die Menge des Verlustes der Retorte, oder des Zuwachses der Vorlage, war mit dem ohen erwähnten Verluste übereinstimmend, den dieselben Mineralien durch Glüben im Platintiegel erlitten. Ich hielt es für unnöthig, diese Destillationsversuche auch bei den übrigen Arten anzustellen, deren Analysen weiter unten beschrieben werden sollen; ihr gleiches Verhalten in der Glühhitze sowohl, in Hinsicht des dabei eingetroffenen Verlustes, als auch das veränderte Anschn zeigte deutlich. dass derselbe Stoff hier entwickelt wurde, und das sicherste Mittel die Flussaare zu bestimmen, blieb immer, sie nach dem durch die Hitze ausgetriebenen Acidam fluosilicicum zu berechnen, nach der Analyse, die wir von dieser Doppelsäure besitzen.

Indem ich nun dem Leser das Resultat der verschiedenen Analysen vorlege, will ich sie in einer der natürlichen Beschaffenheit der Fossilien gemäßen Ordnung aufführen, welche Fossilien ich mit ihren alten Namen bezeichne, woran sie am besten erkannt werden. Ich will zugleich das Hauptsachlichste über die außern Kennzeichen, besouders die Krystallformen, beifügen. 'Herr Dr. Mitscherlich hat die Güte gehaht, Winkelmessungen mit den meisten dieser Fossilien anzustellen. Die dazu angewandten Krystalle hatten ausgesuchte scharfe Kanten und sehr glanzende Flachen, und konnten daher sehr gut dazu dienen, die Neigung der Flächen in dem geschobenen 4seitigen Prisma genau zu bestimmen. Messungen stimmten alle gut überein, und der größte Unterschied zwischen den Resultaten der Messungen an verschiedenen Krystallen war ungefähr nur 3 Minuten. Ich will indessen bei jedem Fossile besons ders die Winkel angeben, die das Goniometer für sie angegeben hat.

Ï.

Grammatit von Gullsjö.

Dieser kommt in 4seitigen Prismen krystallisirt vor, ohne Endflächen, eingewachsen in einem grobkörnigen Kalkspathe beim Kalkbruche von Gullsjö im Kirchspiele Grums in Wärmeland Er ist vollkommen farbenlos, stark glänzend, durchsichtig und balbhart. Mitscherlich hat als Mittel von 5 Messungen den stumpfen Winkel der Seiten MM zu 124°53 2/3′ bestimmt; der spitze ist dessen Supplement 55°26 1/3′.

Vor dem Löthrohre schmilzt er leicht unter starkem Kochen zu einer klaven Kugel. Nach der stärkeren Glühung im Tiegel schmelzen die mattgebrannten Krystalle ebenfalls unter Brausen, das jedoch schwächer ist *).

Der Verlust bei gelindem Glühen, der nur in Wasser bestehen konnte, mit 2,6 Grammen geprüft, bestand in 0,1 Procent, bei starker Glübung in 2,29. Acidum fluo-sicilicum ist zusammengesetzt aus 59,11 Kieselerde und 40,89 Flußsäure; daher machte die ausgetriebene Flußsäure 0,94 Procent aus.

Die Analyse durch Zersetzung mit kohlensaurem Kali angestellt, gab das Verhaltniss der festen Bestandtheile von No. 1. und durch Brennung mit kohlensaurem Natrum, das nur 0,1 Procent Flassszure angab, wurde das Resultat No. 2. erhalten.

1.		S	2.	Sauer- stoffg.		
Kieselerde		60,51	50, 2.		59,75	50,05
Talkerde	•	24, 23	9.58,		25,00	9,67
Kalkerde	•	15,66	5,84.		14,11	3,96
Thonerde	•	0,26	0, 12,	1 -	0,50	
Eisenoxydul		0, 15		5	, ,	
Hierzu komn	nen					
Flussaure		0,94	0,86.	-	0,94	0,68
Wasser .		0,10		-	0,10	
	ı	99,65			100,40	

^{*)} Das Verhalten dieses, so wie der meisten andern vor dem Löthrohre für sich und mit den gewöhnlichen Reagentien hat Herr Prof. von Berzelius' umständlich beschrieben in seinem neulich erschienenen Werke; Ueber das Lothrohr und dessen Anwendung in der Chemie und Mineralogie,

H.

Grammatit von Fahlun.

Dieser kommt in der Grube von Fahlun, General-Tolls-Ott, eingewachsen in einem grünlich
braunen Talke, in größeren und kleineren Krystallen vor. Die Farbe der reinern Krystalle ist honiggelb, bei den unreinern und größeren lichtegraulichgrün; die erstern sind mehr stark glänzend, die
letztern auf der Oberstäche mehr settglanzend; sie
sind durchscheinend, harter als die übrigen Arten;
geben minder schwer Funken mit dem Stahle; das
Pulver ist weiß. Die Winkel der Krystalle sind, nach
Dr. Mitscherlich, mit denen der übrigen Arten
übereinstimmend, obgleich die Flächen eine so scharse
Messeung, wie die der andern nicht zuließen.

Er schmilzt vor dem Löthrohre schwerer, aber unter bedeutendem Kochen zu einem weißen Email; die mattgebrannten Stücke schmelzen unter weit geringerer Kochung. Der Glühungsverlust bei gelindem Feuer war 0,15 Procent, bei stärkerm 2,025; welcher 0,85 Flußsäure entspricht. Die Analyse mit kohlensaurem Kali angestellt, gab folgendes Verhältniß zwischen den Erden und Metalloxyden.

		Sauerstoffgeh
Kieselerde	. 60, 10	50, 25
Talkerde	. 24,51	9, 41
Kalkerde	. 12,73	3,57
Thonerde	. 0,42	0,20
Eisenoxydul	1,00	0, 23
Manganoxyo	tal 0,47	0,10
Fluissaure	. 0,83	0,60
Wasser	. 0, 15	
	100,01 *)	

alt.

III

Glasiger Strahlstein von Taberg.

Dieser kommt in Tabergs - Eisengruhe in Wärmmd vor, in Begleitung von Magneteisenstein, grünem lättrigen Chlorit und etwas Kalkspath. Er macht eträchtliche büschelförmige Bündel aus, die lose nit ihren parallel oder concentrisch laufenden Strahen zusammenhängen, und geht von groben grünen krahlen in weiße feine asbestartige Nadeln üher. die Farbe des bier untersuchten war berggrün; der lanz starker Glasglanz; er war halbdurchsichtig. us Durchscheinende; im höchsten Grade sprode; as Pulver war weiss, unbedeutend ins Grünliche ich ziehend. Die streifigen Krystallnadeln ließen, sine:: Winkelmessungen zu; aus dem Bruche und em Acussern sieht man indesson, dass dieser zu stselben Klasse, wie die übrigen gehort. em Löthrohre in der außern Flamme bleicht r, und wirst kleine, gleichsam funkelnde Blasen, us mit einer Art Phosphorescenz begleitet ist; in minnern schmilzt er schwer zu einer braungrauen brie. Nach der Mattbrennung giebt er auf keine iri Blasen.

Dieses Fossil hatte keinen bemerkbaren Verlust brch gelindes Glühen, aber bei strengem Feuer rurden 1,87 Pret. kieselhaltige Flussaure ausgetrieen, welche 0,76 Pret. reiner Saure entsprechen.

^{*)} Der Grammatit von Fahlun ist vorher von Herrn von lieiuger analisist und beschrieben worden an den Afhandlingar i Fysik, Kemi, och Mineralogi Tom IV. pag. 374.

Die Zerlegung mit kohlensaurem Natrum gab aufser 0,30 Procent Flussare folgendes Resultat:

Sauerate	ffgehalt.
----------	-----------

43

. 0

Si It

t.l.

Kieselende . 59,75	30, o .'
Talkerde a 21,10	8, 16
Kalkerde . 14,25	4, 00
Eisenoxydul 3,95	0,90
Manganoxydul 0,31	0,07
Die Flussaure 0,76	0,55

100, 12

IV.

Asbest von Tarantaise in Savoyen.

Die Farbe ist weiß, der Glanz matt, seidenartig; er ist undurchsichtig, weich, etwas elastisch
biegsam. Vor dem Löthrohr wirft er in der äußern
Flamme eine große Menge stark weißglühender
Blasen; aber in der innern Flamme schmilzt er still
zu einer matten braungrauen Perle. Der im Tiegel
geglühte Asbest verhält sich ungefähr eben so.

Stark getrockneter Asbest verlor bei gelinder Hitze 0,14 Procent, und bei der stärkern 1,62 Protecent, welche als kieselhaltige Flusssäure 0,66 Their len Saure entsprechen.

Die Asbestbundel wurden mit der Scheere in kurze Stücke geschnitten, waren ungefahr 2 Grammen mit dem 6fachen Gewichte kohlensauren Kahl gerieben wurden, wodurch die feine Asbestmasse durchs Reiben wohl vertheilt, und innig mit dem Alkali vermengt wurde. Die Analyse auf gewöhne liche Art ausgeführt, gab

1' who he

Kieselerde .	. 58, 20	29, 27
Talkerde	22, 10	8,55
Kalkerde	15,55	4,57
Eisenoxydul .	5,08	0,71
Thonerdo	0,14	0,06
Manganoxydul	0,21	0,05
Flussaure	o,66	0,48
Wasser .	0,14	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
•	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	_ 60
•	. 100.08	1. 13 1 1 1. 11.

v

Lichter Grammatit von Aker.

Dieser kommt krystallisirt vor, eingewachsen in kohlensaurem Kalk bei Åkers Kalkbruch in Sodermanland, in Begleitung von Spinell, Glimmer und einer weißen derben Skapolithart. Die Farbe ist sehr lichtgrau, etwas ins Rothe sich ziehend; der Glanz ist Glasglanz; er ist halb durchsichtig oder durchscheinend; im geringern Grade hart; giebt mit Mühe Funken am Stahle; das Pulver ist weiß.

Die Messungen gaben für den stumpsen Winkel 124°34'; der spitzre ist also 55°26'.

Vor dem Löthrohre in der außern Flamme bleicht er, und wirst zuweilen eine Blase, in der innern Flamme schmilzt er bei starkem Blasen mit hestigen Kochen zu einer perlfarbenen Kugel. Nach der Mattbrennung schmilzt er gans zulig *). Der

^{*)} Hieraus sollte man schließen, daß das Rochen, welches die Hornblendatten, die Grammatite u. s. w. vor deur

Gewichtsverlust bei gelinder Hitze war 0,5 Procent, bei starker 1.90, entsprechend 0,78 Theilen Fluissäure im Hundert.

Das Fossil mit kohlensaurem Kali aufgeschlossen, gab folgendes Resultat:

Sauerstoffgehalt.

	94251017115
Kieselerde . 56, 24	28, 29
Talkerde . 24, 13	9,54
Kalkerde . 12,95	5, 64
Thonerde . 4,52	2,02
Eisenoxydul 1,00	0, 25
Manganoxydul o, 26	0,06
Die Flussäure 0, 78	0,57
Wasser 0,50	
100, 18	

VI.

Dunkler Grammatit von Aker.

Dieser findet sich in demselben Kalkbruche, und unter denselben Umständen, wie der vo-

Löthrehre zeigen, von der Austreibung der Flussäure herrühre. Das ist der Fall wenigstens bei den beiden Grammatiten von Aker, bei den Fotsilien von Taberg und Nordmark; denn diese zeigen alle nach der Mattbrennung kein Kochen. Aber andere, wie die von Gollsië und Fahlun kochen ebenfalls auch nach der Breunung, obgleich weniger stark, als vorher. Dies scheint diesem Schlusse zu widersprechen, wenn man nicht annehmen könnte, dass bei diesen ein kleiner Hinterhalt von Flusspärere bei der Glühung nicht ausgetrieben werde, der erst bei dem höhern Warmegrade vor dem Löthrohr entweicht.

rige *). Die Farbe ist braungrau; er ist durchscheinend, sonst dem vorigen gleich. Die Winkelmessungen gaben für den stumplen Winkel 124°31', dessen Supplement 55°29' ist.

Vor dem Löthrohre verhält er sich wie der Vorhergehende Der Glühungsverlust bei geringer Hitze war 0,44, in stärkerer 2,20 Procent. Die Menge der Flussäure ist daher 0,90.

Die Analyse auf gleiche Art, wie beim vorhergehenden angestellt, erwies folgende Zusammensetzung:

Sauerstoffgehalt.

	Sauerstoff
Kieselerde 47, 21	25,75
Talkerde 21,86	8,46
Kalkerdo 12,73	3,56
Thonerde 13,94	6,51
Eisenoxydul . 2,28	' 0,52
Manganoxydul 0,57	0,12
Die Flussäure 0,90	0,65
Wasser 0,44	
99.95	

VII.

Hornblende von Nordmark.

Sie kommt krystallisirt vor in geschohenen 4seitigen Prismen mit matten Endfächen bei Nordmarks

^{*)} Dieser wurde mir gefälligst vom Herrn Professor von Berzelius mitgetheilt, der ihn selbst vor einigen Jahren vom Kalkbruche nahm. Den lichten Grausmatit sammelte ich im vorigen Sommer auf derselben Stelle.

Eisengrube in Wärmeland, in Begleitung von Magneteisenstein, dunkelgrunem Chlorit und manchmal mit farbenlosen Apatit. Diese Hornblende ist rabenschwarz, spiegelglanzend, undurchsichtig, halbhart, sprode, und giebt ein grünes Pulver. Das gröbere Pulver wird vom Magnete gezogen, und selbst auch geoßere Stücke nach dem Gluhen.

Die Messungen bestimmten den stumpfen Winkel zu 124°28'2/3' und daher den scharfen zu 55°5' 1/3'...

Vor dem Löthrohre verhalt sie sich ungefahr so, wie der Strähtstein von Taberg; er wirft nämlich in der außern Flamme kleine phosphorescirende Blasen oder Funken, und schmilzt in der innern still zu einer schwarzen, glänzenden Perle.

Der Glühungsverlust bei gezingerer Hitze war 0,50, in sterker 1,0 Procent. Der Gehalt an Flussaure also 0,41. Das Fossil wurde mit kohlensaurem Natrum zerlegt. Es wurden dadurch (außer 0,18 Flussaure) erhalten

4		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde . 4	8, 83	24, 56
Talkerde . 1	5, 61	5, 27
	0, 16	2,84
-	8,75	4, 27
Thonerde' .	7,48	3,49
Manganoxydul	1, 15	0, 25
Die Flussäure	0,41	0,30
Wasser	0,50	

100,89

VIII.

Hornblende von Vogelsberg in der Wetterau *).

Unter welchen Umstanden dieses Fossil vorkommt, ist mir unbekannt; es schien indessen wegen des Aussehns und matten Stoffes, der in den
Hölungen der Krystalle war, daß es eine basaltische
Hornblende war, und in einer Trappformation vorkommen mag. Die Farbe war bei auffallendem
Lichte schwarz oder braunlich schwarz, bei durchgehendem klar kolophoniumbraun; der Glanz war
Glasglanz; das Fossil war durchscheinend, halbhart,
und gab ein rostbraunes Pulver.

: Der stumpfe Winkel 124°322/3'; der spitze daher 55°27 1/5'

Vor dem Löthrohre in der außern Flamme giebt diese Hornblende ziemlich lange fortdauernde kleine phosphorescirende Blasen, und in der innern schmilzt sie leicht und stille zu einem schwarzen glanzenden Glase. Sie ist von allen diesen Arten die leicht schmelzbarste.

Zu den Glühungsversuchen konnte ich nur 0,26 Grammen anwenden; aber weder durch die der Spirituslampe, noch durch eine solche Hitze, wobei die Krystalle zusammensinterten, entstand ein bemerkbarer Gewichtsverlust.

Die Analyse wurde mit kohlensaurem Natrum durchgeführt, um einen Gehalt von Flussaure zu

^{*)} Dieser Fundort war auf der Etiquette einer Hornblendeart angemerkt, von der Herr Direktor Swedenstjerna mir 2 Krystalle gefälligst mittheilte.

entdecken. Man konnte indessen nur eine Spar davon wahrnehmen. Die Zusammensetzung war folgende:

		Saneratondena
Kieselerde	 42,24	21,24
Talkerde	 13,74	5,52
Kalkerde	 12, 24	5,44
Thougrde	 15, 92	6.49
Eisenoxyd .	 16, 26	4,98
Manganoxyd .	 q, 53	0,07
Fluissäure	 _	-
	 .0	1
	98.77.	

18

TI

Ist das Eisen als Oxydul im Fossile enthaltens so wird dessen Gewicht 14,59; was 5,52 Sauerstoff enthalt.

Es mag mir erlaubt seyn, hier im Zusammenhange mit den eben beschriebenen Fossilien die Resultate von den Analysen anzuführen, die ich vot
einigen Jahren in Abo mit 2 vorher genannten hierher gehörigen Arten angestellt, nämlich dem l'argasite und der Hornblende von Pargas *). Ich mußindessen hier im Voraus anmerken, dass die Mengeder Flussäure, wegen der Schwierigkeiten, mit weicher diese Säure in diesen Fossilien sich bestimmen
lässt, und wegen einiger Unvollkommenheiten in der
Trennungsmethode, nicht richtig bestimmt seyn mag.

^{*)} Diese analytischen Versuche sind in 2 meiner akademischen Dissertationen beschrieben, nämlich 1) Tentamen
Mineralogico-chemicum de Pargasițe (816 und 2) Nova
experimenta naturam Pargasitae illustrantia, para
prior 1817 und para posterior 1818.

Bei einem spätern Versuch, durch Brennung mit kohlensaurem Natrum die genannte Saure abzuscheiden, erhielt ich aus 200 Theilen Pargasit 11,8 Theile flussauren Kalk, welche 2,64 Procent Flussaure entsprechen. Noch zuverläßiger mag indessen die Bestimmung der Quantität dieser Säure seyn, wenn sie uach der in einer höhern Temperatur ausgeschriebenen kieselhaltigen Flussaure berechnet wird. Der Pargasit, demselben. Wärmegrad ausgesetzt, durch welchen die beschriebenen Arten ihre Flussaure abgaben, erlitt keine hemerkbare Veränderung. Nach einem altern Versuche aber *), bei welchem dieses Fossil in einem Kohltiegel einer Glühhitze ausgesetzt wurde, diesman his zu dem Grade der Hitze vermehrte, wobei eine gewöhnliche Eisenprobe reducirt wird und bei welchem die Glühung zweimal wiederholt, und zusammen 5 Stunden unterhalten wurde, stieg der Glühungsverlust bis auf 5,92 Procent. 3,92 kieselhaltige Flussäure enthalten 1,60 reine Flussaure; diese Bestimmung bekräftigt daher doch die oben angeführte **). Mit der Hornblende von Pargas habe ich nicht eine solche Operation angestellt. aber man mag indessen wohl, da beide Fossilien, wie wir gleich sehen werden, eine so große Gleichheit in der Zusammensetzung zeigen, aus Analogie und

^{*)} Man sehe Alie erst genannte Dissertation p. 7.

nannten Versuche mit Natrum so groß ist, daß er der ganze zu seyn scheint, kann vielleicht daher kommen, daß in diesem ältern Versuche das Brennen 2 bis 5 Stunden unterhalten wurde.

ohne großen Fehler den Gehalt der Flußsäure zu 1,5 Procent verbessern können *). Wir wollen nun, mit Rücksicht auf diese Verbesserung, die Resultate der Analysen anföhren, und dabei eine kurze zußere Beschreibung verbinden.

IX.

Pargasit.

Der Pargasit kommt im Kirchspiele Pargas in Finnland vor, vorzüglich beim Kalkbruche von Ersby, bisweilen kornig, bisweilen krystallisirt in 6seitigen Prismen mit doppelten Endflachen, vollkommen mit den primitiven und sekundaren Flachen der Hornblende oder des Grammatits. Die Farbe ist im Allgemeinen grün, aber mit ungleichen Nüancen, wie lichte-graulichgrün, grasgrun und schwarzgrün; der außere Glanz ist Glasglanz, aber die sekundaren Flachen sind mehr matt, die Bruchflachen stark glänzend; er ist in den Kanten durchscheinend, im geringern Grade hart, giebt manchmal Funken mit dem Stahle; das Pulyer ist weißlich wenig ins Grünliche sich ziehend.

Schmilzt vor dem Löthrohre leichter, und unter starkem Kochen zu einer grünlich weißen Masse.

Das Resultat der Analyse ist gewesen:

^{*)} In der letztern Dissertation ist der Gehalt der Flufssäure im Pergesit zu 2,5 bis 2,5, und in der Hornblende zu 2,22 angegeben.

an general entre de la companya de	Sauerstoffgehalt.
Kieselerde 46,26	25, 26
Talkerde 19,05	7,36
Kalkerde 13,96	
Thonerde 11,48	
Eisenanytlul 3,48	0,79
Manganoxydul 0,36	o, 9B
Eingemengte Stoffe 0,45	
Flussaure 1,60	1, 16
Verlust bei gelind. Hitze 0,61	
27.0-4	T

Hornblende von Pargas.

Diese findet sich in demselben Kalkgang, wie der Pargasit, obgleich sie selten oder niemals einant der begleiten. Die Krystallform ist der des Pargasites vollkommen gleich, aber immer besser ausgebildet. Von Farbe ist diese Hornblende pechschwarz, sie scheint undurchsichtig zu seyn, aber feine Krystalle und dünne Lamellen sind oft, wenigstens an den Kanten mit grünlicher Faibe durchscheinend; sie ist spröder als der Pargasit, giebt ein grünlich graues Pulver; übrigens stimmt sie mit dem Pargasite überein.

^{*)} Der Pargasit ist auch vom Herrn Professor, C. G. Gmelin in Tübingen untersucht, und in den Kongl. Wettenskaps Academiens Handlingar for ar 1816 beschrieben worden.

Vor dem Löthrohre schmilzt sie auch unter starkem Kochen, und giebt eine grünlich braune Masse *).

Die Untersuchung von diesem Fossile hatte gegeben:
Sauerstoffgehalt.

Kieselerde					45,69	22,98
Talkérde	ı				18,79	7. 27
Kalkerde		×		×	13, 85	5,88
Tkonerde					12, 18	5,69
Eisenoxydnl					7,32	1,67
Manganoxyd	uI				0,22	0, 05
Flussaure an	ge	110	חמו	n, z	u 1,50	1,09

99,55 **)

Nachdem ich nun die Resultate meiner analytischen Versuche dargelegt habe, bleibt es mir noch
übrig, nach den Ansichten und übereinstimmend mit
den Gesetzen, die aus den jetzigen theoretischen
Fortschritten der Chemie entspringen, die chemische
Constitution der beschriebenen Fossilien zu erforschen. Ich muß indessen im Zusammenhange hiermit etwas von einer für die Wissenschaft einfluß-

^{*)} Eine umständlichere Beschreibung der äußern Karaktere, der Krystallformen und des Verhalten vor dem Lothrohre von beiden Fossilien, findet man, außer in den
oben angeführten Dissertationen, auch in Nordenskiölde,
Bidrag till narmare Kännedom af Finlands Mineralier
och Geognosie 1. Häftet.

^{**)} Diese Hornblende ist auch vom Herrn Hisinger unterancht, und beschrieben worden in den Afhand. i Fysik, Kemi ech Mineralogi VI, pag. 204.

reichen Entdeckung erwähnen, die bedeutend die Beurtheilung der Zusammensetzung der Mineralkörper aus elektrochemischem Gesichtspunkte erleichtert und vereinfacht. Mitscherlich hat namlich durch eine Untersuchung der Krystallisation der Salse, und eine angestellte Vergleichung derselken, gefunden, dass das Gesetz allgemein geltend ist, dass zewisse Basen (oxydirte Körper), welche eine gleiche Anzahl Atomen enthalten, in ihren Verbindungen mit derselben Säure in gleichem Grade der Sättigung gleiche Krystallform bilden, und er hat daraus geschlossen, dass diese Basen für sich selbst eine gleiche Krystallisation haben, oder, wie er es nennt, isomorph seyn müssen. Er bat auch ferner zu beweisen gesucht, dass solche isomorphe Salze untereinander zusammenkrystallisiren können, ohne die Form zu ändern, und daß sie dabei, obgleich vielleicht vorzugsweise, bestimmten Proportionen folgend, sich in unbestimmten Verhältnissen verbinden können. Mitscherlich hat uns nachher mehrere solcher isomorphen Basen kennen gelehrt; Kalkerde, Talkerde, Eisenoxydul, Manganoxydul und Zinkoxyd, welche alle 2 Atome Sauerstoff enthalten, machen eine Reihe aus, Thonerde, Eisenoxyd und Manganoxyd mit 3 Atomen Sauerstoff, ein andere n. s. w. *). Wenn ein solches Gesetz für Verbindungen mit stärkern Basen existirt, so muss es auch für solche mit schwächern gelten, und daher sich auf

^{*)} Ein schöner Beweis für die isomorphe Natur zweier der letstgenannten Basen ist die gleiche Krystallisation des Saphire (Thonerde) und Eisenglanzes (Eisenozyd).

ausdrückt. Wit haben nämlich oben schön bemerkt. dats Talkerde, Kalkerde, Eisenoxydul und Mangane exydul isomorphe Basen sind, oder in isomorphe Verbindungen mit demselben elektronegstiven Stoff eingehen, und dass sie zusammen krystallisiren könet sen, ohne an eine bestimmte Proportion zwischem den Basen gebunden zu seyn. Daraus folgt, dass CS3, MS3, fS3 und mgS3 gleich krystallisiren, nicht nur für sich, sondern auch in unbestimmten Verhaltnissen miteinander verbunden, und dasselbe mußt auch statt finden mit CS2, MS2, fS2, mgS2 u s. w. Daher ist es nicht nothwendig, dass der Sauerstoff. der Kalkerde immer 1/3 von dem der Talkerde seyn muss, obgleich dies der Fall m't dem Grammatit von Gullsiö war, und auch bei den meisten andern Arten seyn wird; es ist sogar die Moglichkeit da, d fa die 2 selbe Basis zwischen dem Bisilikat und dem Trisilikat vertheilt ist, und wenn man im Allgemeinen mit R eine solche Basis bezeichnen will, so muls die Formel für den Grammátit seyn RS3 +5RS2. Wie werden die Bestätigungen bei der Entwickelung der folgenden Zusammensetzungen finden.

Bei dem glasigen Strahlstein von Taberg ist der Sauerstoffgehalt der Kieselerde 30,0, der Talkerde 8,16, der Kalkerde 4,0, des Eisenoxyduls und des Manganoxyduls 0,97, der Flußsaure 0,55. Wir sehen, daß 4,0—0,55=3,45 und daß 8,16+0,97=9,12. Der Sauerstoff der Kalkerde ist daher etwas mehe als 1/5 des Sauerstoffs der übrigen Basen zusammen, und es ist hier eine größere Korrektion nöthig, damit der Sauerstoff der Talkerde und der Metalloxyde 3mal so groß als der der Katkerde, und 1/0 der der

Kieselerde werde. Im andern Fall müßte ein kleiper Theil der Kalkerde dazu beitragen, das Bisilikat su bilden, und dann würden wir die Formel aus-

drücken:
$$CS^3: + 5 \begin{Bmatrix} M \\ f \\ C \end{Bmatrix} S^2 *).$$

Pormel. Denn die Analyse desselben hat gegehen den Sauerstoff der Kieselerde = 29,27, der Talkerde = 8.55, der Kalkerde = 4,57, des Eisen und Manganoxydels = 0,75, und der Flüssaure = 0.48. Nun ist 4,36 - 0,48 = 3.88, und der Sauerstoff in allen Basen: 8,55 + 5,88 + 0,75 = 15,18, wovon 1/4 ist 5,495, welches der Theil des Sauerstoffs der Kalkerde ist, der die Einheit ausmacht.

Hornblenden, die außer den gewöhnlichen Bestander theilen noch Thonerde enthalten. Bei einer Durchsicht dieser Analysen findet man, daß, bei übrigens, gleichen Verhältnissen, die Menge der Kieselerde in dem Maaße abnimmt, in welchem die der Thonerde wachst. Hierans scheint zu folgen, daß die Thonerde hier dieselbe Rolle, wie die Kieselerde spielt, d. h. einen elektronegativen Bestandtheil ausmacht. Aber wir haben keine Ursache, zu vermuthen, daß die Thonerde die Kieselerde in gleichem Sattigungsgrade ersetzen sollte, d. h. daß z. B. ein Bialuminat isomorph mit einem Bisilikat wäre, denn in diesem

[&]quot;, Da das Manganoxyd hier und in den meisten folgenden in su geringer Menge entlaften ist, so wird et in der Formel vernachtälsigt.

Falle sollte auch die reine Kieselerde im Bergkraf dieselbe Krystallisation, wie die reine Thonere Saphir hallen. Es scheint dagegen am wahrste lichsten zu seyn, und verträgt sich am besten den Resultaten der hierher gehörigen Fossilien ein Trialuminat isomorph ware mit einem Bie von denselhen Basen, d. h. dals 5 Atome Thou 2 Atomen Kieselerde entsprechen, und daß 👛 die Quantität Sauerstoff der Thonerde sich mit Menge Kieselerde umtauscht, die 2/3 so viel S stoff enthält, oder dass 100 Theile Thonerde 6 Theilen Kieselerde entsprechen. - Wir habet funden, daß, nachdem der flufasaure Kalk abgerworden, die Summe des Sauerstoffs der Basen die vorgeschlagene Formel zu bilden, sich zu Sauerstoff der Kieselerde verhalten muß wie Daher wird 2,25 der Faktor, der multiplicirt mil Summe des Sauerstoffs der Basen, uns den Saue der entsprechenden Kieselerde giebt, eben at umgekehrt 0,4444 der Faktor ist, der den Saut der Basen giebt, wenn er der Kieselerde bekandt

Sauerstoff der Kieselerde = 28,28, der Those = 202. der Talkerde = 9,34, der Kalkerde = des Eisens und Manganoxyduls = 0,29, und der Festure = 0,57 Die letztgenannte läßt 5,07 Saue der Kalkerde zurück, die + 9,34 + 0,29 = 12,70 to × 2,25 = 28,575, als Sauerstoff der Kiesele die zu den Basen gehört. Die Thonerde ist in die Fossil in zu geringer Menge enthalten, um etwas der niachen zu können; indessen ist 2/3 von 2,02 = um 20,20 + 1,05 = 29,63.

Der kleine Ueberschus in den elektronegativen standtheilen kann vielleicht nur von einiger Verireinigung der Kieselerde herrühren. Man findet dessen, wie unbedeutend der Unterschied ist, wenn an den Sauerstoff der Kalkerde mit einem Zusatz in 0,15 bis 0,20 verbessert, denn alsdann ist der uerstoff der Kalkerde 1/3 von dem der Talkerde id der Oxyde, und 1/9 der elektronegativen Capatäten. Die Formel würde dann seyn

$$CS^3 + 3 \left\{ \begin{array}{c} M \\ f \end{array} \right\} \begin{array}{c} S^2 \\ A^3 \end{array}$$

Der dunkle Grammatit von Åker gab Sauerstoff r Kieselerde 25,75, der Thonerde 6,51, der Talkde 8,46, der Kalkerde 5,56, des Eisen und Mannoxyduls 0,64, der Flussaure = 0,65. Wir bemmen 5,56 – 0,65 = 2,91 und 2,91 + 8,46 + 0,64 12,01, so wie 12,01 \times 2,25 = 27,02. Von dem uerstoff der Thonerde sind 2/3 = 4,34 und 25,75 4,34 = 28,09.

Durch eine eben so unbedeutende Verbesserung, ie beim vorhergehenden, nämlich durch eine kleine ermehrung der Kalkerde, und eine kleine Verminrung der Kieselerde, bekommen wir die Formel

$$CS^3 + 5 \begin{Bmatrix} M \\ f \end{Bmatrix} \frac{S^2}{A^3}.$$

Die Flussaure ist aber dann in diesen beiden Foslien ungefähr 1/6 der ganzen Kalkerde, und daher unn, so wie beim Grammatit von Gullsjö und Fahun das Ganze bezeichnet werden mit

$$FC + 5\left(CS^2 + 5\left\{\frac{M}{f}\right\}\frac{S^2}{A^3}\right)$$

und Manganoxydul 1,72. Die Menge des Sauerstoff der Flussaure wurde zu 1,09 bestimmt, die für die Kalkerde 2,79 Sauerstoff zurück lässt. 7,27 + 1,7 = 8,99, und 2/5 von dem Sauerstoff der Thonerdist 5,79, die + 22,98 = 26,77. Die Summe des Sauerstoffs der Basen ist 11,78, welche multiplicit mi 2,25 gleich ist 26,50. Mit einer unbedeutenden Verbesserung haben wir daher auch hier

$$CS^3 + 5 \begin{Bmatrix} M \\ f \end{Bmatrix} \frac{S^2}{A^3},$$

und wenn die elektronegativen Bestandtheile, so wit die Metalloxyde unverändert gelassen werden, so wird das berechnete Resultat

fü	für den Pargasit			für die Hornblende v. Parg			
Kieselerde		46,26				45.69	
Thonerde	•	11,48		* •	٠	12, 18	
Talkerde		20,85		-		18,60	
Kalkerde		10,61			٠	10,57	
Eisenoxydu	ıl .	3,48			٠	7,52	
Manganoxy	dul	0,36		•		0, 22	
Flufssaurer	Kal	k 5,73 *)			5,38	

^{*)} Es ist bemerkensworth, dass Gmelin bei seiner Analys des Pargasites 10,04 Procent Kalkerde und 51,75 Kreseb erde erhielt. Wir haben nämlich gesehen, dass der Thei Kalkerde, welcher das Silikat bildet, 10,61 seyn mat oder wir sinden, dass wenn der Theil Kalkerde, der 1.6 Plussäure sättigt, abgezogen wird von dem, das di Analyse gegeben hat, 9,85 übrig bleiht, und der stalt saure Kalk dann 5,73 wird. Es scheint daher, als wen bei Gmelins Analyse das Kalksilikat zerlegt, aber de Flusspath bei der Kieselerde geblieben wäre, dem 5,73 + 46,26 = 51,99.

Durch alle beschriebenen Analysen, und der ' zwischen ihnen gefundenen Analogie scheint es abgemacht zu seyn, dass Hornblende, Grammatit, Strahlstein und Asbest zusammengesetzt sind aus einem Partikel Trisilikat und 3 Partikeln Bisilikat von gewissen Basen, die 2 Atome Feuerstoff enthalten, und wir müssen uns vorstellen, dass diese constituirenden Theile, obgleich die Form ihrer Molekule natürlich ungleich ist, wenn sie in derselben Proportion sich zusammen setzen, immer dieselhe gegebene Krystallsorm bilden. Wir haben eben so gesucht zu beweisen, dass die Thonerde, obgleich nicht nothwendig zur Formation des Grammatits oder der Hornblende, dennoch einen wesentlichen Bestandtheil davon ausmachen kann, und dass sie dann eine elektronegative Rolle spielt, aber unter einem andern Sättigungsgrade, als die Kieselerde. - Bei der theoretischen Analyse der Fossilien haben wir angenommen, dass die Flussäure in Vereinigung mit Kalkerde ware, und haben gefunden, dass bei den nicht zu sehr complicirten Arten diese Vorstellungsart dadurch an Wahrscheinlichkeit gewonnen hat, dass die übrig bleibenden Partikel der Kalkerde, dann 1/3 der Talkerde (ungerechnet die kleinen Antheile von Eisen und Manganoxydul) ausmachen, so wie 1/9 von der Kieselerde, oder der ihr entsprechenden elektronegativen Bestandtheile. Es kann uns dabei indessen nicht entgehen, dass die Zusammenkrystallisirung des flusssauren Kalkes mit dem übrigen Ganzen, mit vielen Bedenklichkeiten nach unsern jetzigen Ansichten vereinigt ist. Er scheint nicht einen eben so wesentlichen Bestandtheil ausmachen zu können, wie das Trisilikat und Bisilika von R, d, h, er bedingt nicht mit diesen die Kry stallform der Hornblende, denn in diesem Falle soll er immer in demselben Verhältnisse zu den ander Bestandtheilen gegenwartig seyn, und wir wissen fern nicht, dass der flussaure Kalk sich nach der Krystall form der Hornblende bilden kann. Man könnte einwerden, und dadurch von allen Schwierigkeiten loszukom men suchen, dass mon den flussauren Kalk für ein mechanische Einmengung erklärt, aber weshalb folg er immer, wie es scheint, diesen Fossilien, wenn sie 🖟 Gebirgsarten von ungleicher Natur gefunden wordet in denon man oft nicht eine Spur Flusspath findet Und muß man nicht der Vorstellungsweise einer me chanischen Einmengung entsagen in den feinhari krystallisirten Nadeln des Asbestes? Die geglühter Krystallstücke, die in erhöhter Temperatur ihr Fluissaure verloren haben, waren ihrem Ansehe nach vollkommen durch und durch einem verwitter ten Salze gleich, und man muß sich vorstellen, de aus allen ihren kleinsten Theilen die Flussaure at gleiche Art fortgeht, wie das chemisch gebunden Wasser aus einem verwitternden Salze, im Gegen satze von einem decrepitirenden. Wir müssen uf damit begnügen, diese Frage für jetzt unbeantworte EU lassen.

Ueber das Verdunsten sogenannter feuerbeständiger Körper.

Vom

Hofapotheker Krüger zu Rostock.

Der Herr Geheime Obermedicinalrath Hermbatadt theilte uns im Jahre 1815 in seiner Abhandlung "Versuche und Bemerkungen über die Verädunstung sogenannter feuerbeständiger Körper" einige sehr interessante Gegenstände mit. Diese Beschtungen haben es vielleicht veranlaßt, daß mehrere in dieser Wissenschaft einschlagende Untersuchungen veranstaltet worden sind. Zu diesen Arbeiten rechne ich namentlich diejenigen, welche der Herr Hofrath Vogel zu München *) im Sommer 1820 am Heiligen – Damm bei Dobberan unternahm und wo ich die Ehre genoß, den lehrreichen Arbeiten dieses ausgezeichneten Mannes beizuwohnen.

Im Jahre 1821 stellte der Herr Geheime Rath Hermbstädt ähnliche Arbeiten am Heiligen-Damm an.

Aus allen diesen Arbeiten gehet es hervor, dass die Seelust salzsaure Verbindungen enthalt, die ohne Zweisel ihren Ursprung dem Meerwasser verdanken.

Gilberts Annalen 1820. St. 9. p. 95.

Diese Arbeiten beweisen indes nicht genügend, od die eine oder die andere der salzsauren Verbindungen des Meerwassers, oder ob alle gleichzeitig und unter allen uns gleichen Umstanden, mit dem Wasses verdunstet werden.

Einige Arbeiten, welche ich über die Verdunstung der salzsauren Grundlagen des Meerwassers unternommen habe, scheinen nicht nur die fruhere Vermuthung zu bestätigen, daß die salzsauren Salze des Meerwassers in ihrem wässrig - flüssigen Zustande verdunsten, sondern, daß auch andere salzsaure Verbindungen, namentlich der salzsaure Kalk, von dem auch Lampadius, in seinen Erfahrungen aus dem chemischen Laboratorio zu Freyberg *) vermuthet, daß derselhe sich verflüchtigen könne.

Wenn ich nun zwar meine Hulfsmittel, die Bestätigung der Annahme der Gegenwart salzsaurer Verbindungen in der Seeluft, nicht unmittelbar aus der Seeluft selbst genommen habe, so glaube ich doch durch nachstehende Versuche und Beobachtungen den Beweis für die Annahme der Gegenwart salzsaurer Verbindungen in der Seeluft, durch analoge Schlüße um etwas näber geführt zu haben.

Nach Lincks Analyse enthalt das Ostseewasser salzsaures Natron und salzsauren Talk. Ich glauhe hier das salzsaure Kali als Bestandtheil des Ostsee-wassers hinzu rechnen zu dürfen.

Von jeder dieser drei Salzverbindungen nahm ich eine Unze, übergofs eine jede in einem eigenen,

^{*)} N. Journ, f. Chem. u. Phys. von Schweigger u. Meinecke. 3. Bd. 2. Heft. p. 199.

alt einem Helm versehenen, auf das sorgfältigste mit estillirten Wasser gereinigten Destillirgeschirre, mit Unzen destillirten Wasser; und destillirte bei maser Siedehitze von jeder Salzauflösung 10 Unzen ab.

Diese drei Destillate prüste ich auf solgende

Das Destillat des salzsauren Kali,

- Tropsen concentrirte salpetrigsalzsaure Platinauslösung und verdunstete die Flüssigkeit in einer Glasschaale, bis auf etwa 5 Tropsen. Nach dem Erkalten dieser kleinen Flüssigkeit hatte sich ein röthlich-gelber Niederschlag gebildet, der im Wasser schwer auslöslich war.
- b) Die Auflösung des salpetersauren Bleyes, gab in dem Destillate eine gleich erfolgende weiße Trübung.
- c) Die Auslösung des salpetersauren Silbers bewirkte dieselbe Erscheinung, jedoch etwas später.

Hier sowohl wie bei den folgenden Versuchen, mit diesem Reagens, wurde die Einwirkung des Lichtes vermieden.

d) Lackmuspapier wurde nicht von dem Destillate geröthet.

Das Destillat des salzsauren Talkes.

a) Drei Unzen des Destillats wurden in einer silbernen Schaale zum Kochen gebracht und dann einige Tropsen einer Auslösung des kohlensauren Natrons hinzugesetzt. Es erfolgte bei dem jedesmaligen Zusetzen des kohlensauren Natrons eine höchst unbedeutende Trübung der Flüssigkeit, die aber auch in dem Augenbliddes Entstehens wieder verschwand.

Dieser so behandelten Flüssigkeit setzte if noch 5 Unzen des Destillats und 10 Gran kohlensaures Natron zu, verdunstete dies Fluidur bei rascher Warme bis zu einem Ruckstand von einer halben Unze. Nach dem Erkalte desselben hatte sich ein kleiner Satz gehilde der aufs Filtrum gesammelt und ausgewasche mit Schwefelsäure brausete.

Die klar anfiltrirte Flüssigkeit, welche jett etwas alkalisch reagirte, wurde mit Salpeter säure übersättiget, und sie gab nun mit de salpetersauren Silberauslösung einen starket weißen Niederschlag, der sich im reinen Am monium völlig auslösete.

- b) Mit der Auflosung des salpetersauren Silbers entstand in dem Destillate eine maßige Trübung.
- c) Mit der Auflösung des salpetersauren Bleye entstand eine gleich erfolgende starke Trubung
- d) Das Lackmuspapier wurde von dem Destillat nicht geröthet
- 3) Das Destillat des salzsauren Natrons.
 - a) Bei der gewöhnlichen Stubenwarme entstam durch die Auflösung des salpetersauren Silben eine höchst geringe Trübung in dem Destillate Wurde das Destillat aber bis zum Siedepunk erhitzt, so entstand eine ziemlich starke Trübung. Dieselben Erscheinungen fanden
 - b) mit der Auflösung des salpetersauren Bley statt.

Das Destillat des salzsauren Natrons reegiet bei weitem schwächer, auf seinen salzsauren Natrongehalt, als das des salzsauren Kali und Talk.

c) Das Lackmuspapier wurde von diesem Destillate nicht gerothet.

Diese Beobachtungen iberzeugen mich davon. daß diese genannten Salzverbindungen, welche wir bisher als, in ihren walstigen Auflosungen, nicht verdunstbar gekannt haben, Auchtig und verdunsthar sind. Sie gehen uns vielleicht das sicherste Auskunftsmittel, durch Analogie die salzsauren Verhindungen der Seeluft zu bestimmen und zu erktaren: zugleich aber belehren sie uns auch, wie unzuverlassig viele unserer hisherigen Untersuchungen, namentlich die Wasseranalysen, seyn mußten, in so ferne diese die Verbindungen des Kali, Talk und Natron mit der Salzsäure anthalten i und rechtfeitigen die, in Rücksicht ihres quantitativen Verhaltnisses, so verschieden ausgelallenen Resultate der Analysen eines und desselben Wassers ; endlich mochten sie für die Zubereitung des für den Chemiker so unentbehrlichen Hulfsmittels, des destillirten Wassers, die Lehre geben, nie ein Fluss- oder Quellwasser anzuwenden, welches salzsaure Verbindungen enthalt.

Um auch ahnliche salzsaure Verbindungen auf ihre Fahigkeit des Verdunstens in ihrer wassrigen Auflösung zu prüfen, verschaffte ich mir in obiger Art auch die Destillate des salzsauren Kalkes, des salzsauren Baryts und des salzsauren Ammoniums. Das Verhalten derselben war folgendes:

1) Das Destillat des salzsauren Kalkes:

a) Die Auflosung des salpetersauren Bleyes, g in denselben eine starke weiße Trübung un dergleichen Niederschlag.

b) In der gewöhnlichen Stubenwärme schienen d Auflösungen des zuckersauren Ammonium des kohlensauren Ammoniums, des kohlensau ren Natrons und des salpetersauren Silbers ko ne merkliche Trübungen in dem Destillate z bewirken. In dem siedend heißen Destillat aber, bewirkten die Auflösungen des zucker sauren Ammoniums und des salpetersaure Silbers eine bemerkbare Trübung.

c) In 5 Unzen des Destillats würden 5 Grane koh Tenseures Natron aufgelöst und die Flüssigke bis zu dem Rückstande von einer halben Unt verdunstet. Hier hatte sich ein bemerkbare Niederschlag gehildet.

d) Lackmuspapier wurde von dem Destillate nich geröthet.

2) Das Destillat des salzsauren Baryts.

a) Die Auflösung des safpetersauren Bleyes, ge mit dem Destillate eine starke Trübung

b) Die Auflösung des salpetersauren Silbers, gi nur dann eine bemerkhare Trübung, wenn di Destillat bis zum Siedepunkt erhitzt war.

c) Kohlensaures und schwefelsaures Natron macht in diesem Destillate keine Triibung. Wurd sehwefelsaures Natron aber mit dem Destillat gekocht, so schien beim Erkalten der Flüssig keit eine Trübung der Flüssigkeit bemerklie zu werden.

- d) Lackmuspapier wurde von dem Destillate nicht geröthet.
- 5) Das Destillat des salzsauren Ammoniums.
 - a) Die Auflösungen des salpetersauren Silbers und Bleyes, gaben mit dem Destillate sogleich erfolgende starke Trübungen und Niederschläge, selbst dann, wenn das Destillat wieder zur Hälfte überdestillirt war, reagirte dies neue Destillat eben so
 - b) 5 Unzen des Destillats mit 5 Tropfen der concentrirten Auflösung des salpetrig salzsauren Platins, bis zu ptwa 5 Tropfen verdunstet, gab einen röthlich gelben Niederschlag, der im Wasser schwer auflöslich war.
 - c) Lackmuspapier wurde von dem Destillate nicht geröthet.

Mr. Jakon Branner

Granville über ein auf organischen Wegen entwickeltes Schwefelstickgas *).

In der Unterleibshöhle einer Person, die nach groß Aufschwellung des Körpers in einem franzosische Hospitale gestorben war, fand man außer ein gemilichen Flussigkeit, auch eine gasformige Flüsigkeit, wovon 96 Cubikzolf von dem jungen Arz Berenger gesammelt und an Dr. Granville zu Untersuchung übergeben wurde.

Analyse.

- a) 100 Theile dieses Gases zeigten nach wieder holtem Waschen mit Kalkwasser eine Absorpt of von 15 Theilen. Der Niederschlag gab bei der Behandlung mit Essigsäure wieder 14,4 Theile Kohler säure.
- b) Als das von Kohlensäure hefreite Gas der Ein wirkung des Aetzkalt mehrere Stunden aus sets wurde, so fand keine Absorption statt: es entlue also kein Schwefelwasserstoffgas, worauf der Gerud schließen ließ.

^{*)} Im Auszuge sus den London Medical and physical Jone 1822, März.

- c) Da nun 100 Theile von diesem Gan mit eben so vielem Oxygen versetzt und durch die Mischung anhaltend electrische Funken geleitet wurden, so trat keine Detonation oder Entzündung ein, wohl inder eine Verminderung von 10 Theilen, welche sich hei dem Zulassen von Wasser und nach weiterer Prüfung als schweslige Säure verhielten.
 - d) Um die übrige Mischung zu verpussen, waren nach und nach: 180 Nolum Hydrogen nothig,
 welche also wieder 90 Oxygen anzeigten, worauf
 reines: Stickgas zurückblieb. Non Masserstoffgas
 konnte nach wiederholter Prüfung Keine Spurgeunden werden.

Verschiedene Abanderungen dieser Versuche iben gleiche Resultate.

Hiernach beständ die gefundene Gasmischung aus

Kohlensaure 15. Schwefelhaltiges Stickgas 85

Das Schwefelstickgas aber, dessen Schwefel in to Theilen 10 Oxygen verzehrte, bestand dem Gefichte nach in 100 aus

venn nämlich 100 Cubikzoll Oxygen 35,75 Gran chwefel verbrennen und 100 Cubikzoll Stickgas 29,25 Jan wiegen, wonach denn auch 100 Cubikzoll von iesem Schwefelstickgase 51,77 Gran betragen.

merkliche Veranderung zu erleiden, ohngefahr bis 60° C. erwarmt werden; erwarmt man es, in einem bequemen Glasapparate eingeschloßen, stärker, so schmilzt es, brauset auf, nimmt eine schöne hellrost the Farbe an und giebt bei dieser Veranderung:

- a) eine klare ölartige Flüssigkeit, welche einen ein genthumlichen, den Zwiebeln ähnelnden Gerucht eine gelbliche Farbe, einen kräuterigen etwas süßlichen Geschmack hat, beim Verbrennen Wasser, schweflige Saure und, wahrscheinlich auch, Kohlensaure liefert, nicht sauer reagirt und die Bleyauflosungen nicht mit schwarzer Farbe fallt.
- b) Kohlensaure
- c) eine Last, welche außerst schwer von alkalischen Flüssigkeiten eingesaugt wird, einen knoblauche artigen Geruch hat und brennbar ist. Ich halte diese Lust für eine eigenthämliche Verbindung von Kohlenstoff und Schwefel.

Erwarmt man die, beim ersten Erwarmen 200 rückgebliebene rothe Masse (welche sich nach dem Erkalten unverändert zeigt) wiederum und starket (jedoch ohne bis zur Glühhitze zu steigen), so schmikt sie, brauset auf und geht in eine schwarzbraune Masse über, die nach Verlauf einer kurzen Zeit ruhij schmilzt und beinahe durchsichtig ist. Durch Abschwarze nicht diese Masse sich in eine gräutichschwarze, sehr deutlich erystallmische und in eine schwarze nicht erystallisirte Schichte. Der erystallimische Korper sammelt sich am Boden des Gefalset und nacht den größeren Theil aus. — Wahrend der Erwarmung könnnt auch eine öligte Flüssigkeit zum

Vorläufige Anzeige einer neuen Classe von Schwefelverbindungen

7 0 m

Doctor W. C. Zeise in Kopenhagen *).

Setzt man zu einer Auflösung des Kali. Natron oder Ammoniak in Alkohol oder auch nur in Weingeist von 96° Tralles eine gewisse Menge Schweseltahlenstoff, so erhält man dadurch eine neutrale
Tlussigkeit, obgleich der Schweselkohlenstoff sür
wich, wie schon bekannt, durchaus keine saure Reaction äußert. Die Ursache hievon ist, dass durch
Wechselwirkung zwischen dem Schweselkohlenstoff
und dem Alkohol sich eine neue Säure bildet, welhe die Neutralisation bewirkt.

Hat man Kali angewandt, so kann das Salz, welches sich hier neu gebildet hat, entweder durch starkes Abkühlen oder durch Verdunstung, oder durch Fällung vermittelst Schweseläther erhalten werden. Es enthält dieses Salz keine Spur von Kohlensäure oder Hydrothionsäure, sondern eine Säure

^{*)} Kurzer Auszug eines Berichts, der am 17. May d. J. der Königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Kopenhagen vorgelegt wurde. Aus dem Dänischen durch C. G. Dockmann, Candidatus Chirurgiae.

Niederschlag, der aber schneller, wie sonst, im Schwarze übergeht.

Uebergielst man die rothe Masse mit Schwefels saure. Salzsäure oder Essigsaure, so entsteht ein seht heftiges Aufbrausen: es entwickelt sich Schwefelwasserstoffgas in Vereinigung mit einer eigenthümlichen Luft: es scheidet sich eine ötigte Flässigkeit aus aber weder Schwefel, noch Kohle: — Die rothe Farsbe der Masse verliert sich nicht merklich, wenn diese auch 30 Stunden au freier Luft liegt; dauert es aber langer, so fangt sie an sich in eine gelbe zu verständern.

Die schwarzgraue vrystallinische Masse zere Biefst schneil an der Luft, reagirt stark alkalisch und giebt mit Wasser eine schwarzbraune Auflösungs ohne dafs sich etwas abscheidet.

Die Intensität dieser Farbe ist so groß, daß sie erst bei einem gewissen Grade der Verdunnung durche sichtig wird. Uebergießt man die Masse mit einer Saure, so entwickelt sich, wie es scheint, reines Schwefelwasserstoftgas, es scheidet sich eine bedeumtende Menge Kohle in größeren und kleineren Floke ken aus und ein wenig Schwefelmilch; eine oligte Flussigkeit zeigt sich jetzt nicht mehr.

Eine Auflosung dieser Masse bleibt an der Luft, 24 Stunden klar; bei längerem Hinstehen aber scheit det sich Kohle in großer Menge aus und sie wird farbeulos.

Die schwarze, durch Glühen erhaltene Masse ist im höchsten Grade zei fließlich und alkalisch, sie wird vom Wasser sehr schneu aufgelöst, daher aber scheiden sich sogleich größere und kleine Flocken Kohle

in beträglicher Menge aus. Die Flüssigkeit Mat zuerst eine gehögeüne Farbe, bald aber geht diese in
eine rein gehö über und hernach verkiert sieh auch
diese unter Ausscheidung einer anschnlichen Quantität Schwefelmilch.

Die rothe Masse betrachte ich bis weiter als eine Verbindung von Kalium und einer eignen Art von Schwefelkohlenstoff. Den crystallinischen schwärz-lichen Korper als eine ahnliche Verbindung mit weniger Schwefelkohlenstoff. Die durch Glühen erhaltene Masse als ein Gemenge von Schwefelleber und Kohle

Bringt man das Kalisalz in die Spitze einer Lichtslamme, so entzündet es sich und brennt unter Auswerfen von stark leuchtenden Funken. Bei dieser Verbrennung kann man jedoch zwei Momente unterscheiden. Anfangs schmilzt es (unter eben genannter Erscheinung) zu einer braum othen Masse. Entzündet man diese vom Neuen, so geht die Verstrennung mit noch hestigerem Umherspritzen von Feuerfunken vor sich.

Die rothe Masse lässt sich auch anzünden und wirst gleich ansangs starke Funken von sich. — Ich erkläre mir diese Erscheinung dadurch, dass sich plötzlich eine Verbindung von Kalium und Schwesel unter Ausscheidung der Kohle und Lust bildet, und dass die dabei ausgeworsenen Kohlenslocken die hellebrennenden Funken geben. Ich sinde diese Theorie durch die Phanomene bekrästigt, welche sich bei der Zerlegung des Salzes vermittelst Wärme zeigen, wenn die Berührung der außern Lust dabei verhindert wird.

Das Schwefelkohlenstoffealz des Natron's wir sehwer zur Crystallisation gebracht, und auf ein ganz andere Weise, wie das Kalisalz; es zertließt i feuchter Luft und läßt sich nicht aus einer spizituösen Auflösung durch Schwefelather abscheiden Gegen Sauren und Metallsalze verhält es sich, wir das Kalisalz,

Die Verbindungen, welche sich ausscheides wenn das Schweselkohlenstoffsalz des Kali's zu gewissen eigentlichen Metallsalzen gesetzt wird, betrachte ich großtentheils als Verbindungen der nich oxydirten Metalle mit einer Art von Schweselkohlenstoff.

Das Zinksatz dürfte von anderer Beschaffenhatseyn:

Das Carbosulfurat des Kupfers hat eine ange nehme, schongelbe Farbe; man erbalt es, wenn mat das Schwefelkohlenstoffsalz des Kali's, in Wasse aufgelöst, zu schwefelsaurem oder salzsaurem Kupferoxyd setzt und den Niederschlag abwäscht.

Das Carbosulfurat des Bleyes wird durch ein gleiches Versahren mit salpetersaurem Bley erhalten es ist weiß und zeigt sich in kleinen flockigte glänzenden Crystallen.

Das Carbosulfurat des Quecksilbers ist aud weiß, sieht aber mehr körnigt aus; man erhält or wenn man Sublimat oder Cyanquecksilber anwende

Sie sind alle unauflöslich in Wasser, aber (wenigstens das aus Bley und Quecksilber) auflöslich in
Alkohol. Das Quecksilbercarbosulfurat kann in ei
ner concentrirten Auflösung des Kalisalzes aufgelör
werden, womit es sicher eine Vereinigung zweitt

Art bildet. Starke Sauren wirken nur langeam auf diese Verbindungen. Erwärmt in einem Glasapparate giebt das Carbosulfurat des Kupsers und Bleyes einen öligten Nebel von sich, der sich zu einer gelblichen, nach Zwiebeln riechenden Flüssigkeit ver÷ 'dichtet, welche wie ein Oel aussieht; es schmilzt, entwickelt Lust in ziemlich großer Menge unter heltigem Ausbrausen und geht durch bestimmte Farhenmianzen hindurch, die sich schwer genau angeban lassen, ins Schwarzbraune, und bei großerer Warmse unter Verbrennungseischeinungen ins Kohlenschwarse Die entwickelte Luft scheint blos die neue Schwefelkohlenstoffiust zu seyn. Die geglühte Masse ist ein Gemenge von geschwefeltem Metall und Kohle. Die braune nicht geglühte Masse habe ich Grund als ein Kohlenschweselmetall zu betrachten, entweder mit einer andern Art von Schwefelkohlenstoff, als in dem Niederschlage enthalten ist, welcher durch Fallung entsteht, oder mit demselben Schwefelkohlenstoff, aber in geringerer Menge.

Das durch Fallung erhaltene Carbosulfurat des Quecksilbers zeigt, in einem Glasapparat erwarmt, ganz dieselben Erscheinungen, als die vorigen, nur daß sich hier bei einer gewissen Temperatur eine Masse sublimirt, die dem Zinnober gleicht und eine schwarze, leichte, flockigte Masse zurückbleibt, die sich wie Kohle verhält.

Das durch Vermischung von aufgelöstem schwefelsau en Zink und Kalisalz erhaltene Präcipitat erscheint getrocknet in kleinen grünlichweißen schweren Körnern. Es ist sowohl in Wasser als Alkohol
auflöslich, wird jedoch von letzterem in viel größerer

182 Zeise über Schwefelkohlenstoffverbind.

Menge aufgenommen, und diese Auflösung giebt be Abdunsten weiße, undurchsichtige, kugelförm Massen.

Hulfe der Schwefel- und Salzsaure decomponir und giebt alsdann eine öligte Flüssigkeit, welche dauf dieselbe Art aus dem Kalisalze erhaltenen glei zu seyn scheint. Erwärmt man das Zinksalz bis einem gewissen Punct, so stellt es eine Masse d mit ziemlich gesättigten grüner Farbe. Uebergie man diese mit einer Säure, so entwickelt sich unt sehr heftigem Aufbrausen ein Gemenge von Schwfelwasserstoff und einem anderen Gase. Hält m in diese ein Papier, welches mit einer Bleyauflösu befeuchtet ist, so färbt es sich blutroth und schwadurcheinander; erstere Farbe ist die vorherrschend Bei starker Erhitzung verliert, sich die grüne Far der Masse wieder unter Entwickelung von Gas.

Ueber das Bleichpulver *).

V o m

Dr. Andrew Ure, Professor zu Glasgow.

Frühere Untersuchungen.

Das sogenannte Bleichpulver oder der pulverförmige oxydirtsalzsaure Kalk jetzt Kalkchlorid), eine
für die Wissenschaft eben so interessante, als für die
Gewerbe wichtige Verbindung, wurde erfunden von
Charles Tennant, Esq., einem angesehenen technischen Chemiker zu Glasgow, der daruber im Jahre
1799 ein Patent erhielt. Außer den Angaben in dem
Patente haben wir von mehrern Chemikern gute
Abhandlungen über dies Fabrikat erhalten, zuerst
von Dalton. Seine Abhandlung in den Ann. of
Philos. I. 15 **) untersucht eine von Tennant selbst
erhaltene Probe, die aber auf der Sendung nach
Manchester verdorben zu seyn seheint. In einer
zweiten Abhandlung (Ann. of Philos. II. 6.) ***, untersucht derselbe ein frisches Bleichpulver, welches

^{*)} Aus dem Journ. of Science, Nr. 25., mit einigen Abkürzungen.

^{**)} S. dieses Journ. X. 445.

^{***)} Ebend. XI. 36.

Dr. Henry in Manchester durch Sättigung von pulverförmigen gelöschten Kalk mit Chloringas dar gestellt hatte. Er findet darin 25 oxydirte Salzsaur 58 Kalk und 39 Wasser, oder nach seinem Atomen systeme 1 Atom Säure verbunden mit 2 Atomen Besis und 6 Atomen Wasser. Bei der Auflösung die ser Verbindung in Wasser wird nach Dalton de Halfte des Kalks gefället und die Auflösung enthäl dann gleiche Atome von Säure und Kalk.

Die Analyse war vermittelst grunen Eisenvitriof angestellt worden, indem namlich Dalton zu eine gegehenen Gewichte des Bleichpülvers so lange Vitriplauflösung zusetzte, als noch ein Geruch nach eingeren Gewichte merklich war, oder bis diese sid durch Umwandlung des Eisenoxyduls zu Oxyd verzehrt hatte. Diese Methode der Analyse oder Prafung des Bleichpulvers findet Thomson nicht altein gefährlich, sondern auch unzulänglich.

lange darauf in den Ann. de Chimie 1818 Avril ein sehr practische Abhandlung von J. J. Welter, de sich dazu des in Schwefelsaure aufgelösten Indig bediente, indem er beobachtete, wieviel Bleichpulre oder Chlorin zur Entfälbung einer Indigauflösung nöttlig war, woraus dann auf den Gehalt des Pulvers au Chlorin geschlossen wurde. Er fand auf diesem Wege daß der mit Chlorin gesattigte Kalk ein Halbehtoritist, ans 46,78 oder 1 Atom Kalkhydrat und 22,6 oder 1/2 Atom Chlorin zusammengesetzt. "Wentman aber auf dieses basische Chlorid Wasser gießt, sagt Welter, "so entsteht eine Trennung: de Wasser löst sämtliches Chlorin mit Kalk zu eine

neutralen Chloride verbunden auf, und die Halfte des Kalks bleiht zurück "

Hier scheint Welter bloß Dalton's Angabe su solgen. Nach meinen Untersuchungen geht die Bildung, und Zersetzung des Bleichpulvers, wenigstens des gewohnlichen kauslichen, nicht so genau nach atomischen Verhaltnissen vor sieh.

Neuerlich hat Thomson zwei Abhandlungen über das Kalkchlorid geliefert. Die erste in den Ann. of Philos. XIII. 185 ist eiwas flüchtig, und uur merkwürdig wegen der Anweidung des salpetersauren Silbers zur Prhfung dieses Salzes, welches bei fabrikmafsiger Bereitung bekanntlich außer, dem Kalkchloride auch Calcinmehlorid enthalt, und wobei gerade die Bestimmung des Verhaltnisses dieser beiden Chloride die Aufgabe ist. Da nun das Calcinmehlorid, welches dem Bleicher unnutz ist, mit Silbersalpeter mehr Niederschlag giebt, als das Kalkchlorid, so muß nach Thomson's Prüfung das schlechtere Bleichsalz als das beste gefunden werden.

Gründlicher ist die zweite Abhandlung. Thomsons in den Aun. of Philos. XV. 405. Er bestimmt
den Gehalt und die Gute des Bleichsalzes durch die
Menge Oxygengas, die es bei der Erhitzung in einer
Glasretorte entwickelt, während sich das Katkelnorid
in Calciumchlorid verwandelt, und schliefst aus dem
Volum des aufgefaugenen Oxygens auf die Menge
des anwesenden Chlorins, wobei für i Volum Oxygen 2 Volume Chlorin gerechnet werden. (Gegen
diese Methode bemerkt freilich Gay-Lüssac, daß
die Anwesenheit eines chlorinsauren Kalks [Kalkehlorats] zum Irrthum führen könnte; allein nach Dali-

wohnliche Muriat oder Calciumehlorid bei der Dard stellung des Bleichsalzes, und eben so wenig bildet es sich bei der Zersetzung desselben). Thomson hat nun auf die angegebene Weise in zwei verschiedenen Sorten Bleichsalz gefunden:

	Kalkchlorid	51,91	56,52
16 4 11	Calciumchlorid	15,46	18,50
	Wasser	27,86	16,93
	Freien Kalk	4,77	28,05
- A -	· ·	100	100.

In diesen Verbindungen sucht Thomson bestimmte Verhältnisse, allein aus den beiden Analysen
ist schon ersichtlich, wie verschieden das Bleichsals
ist, und ich werde nachher zeigen, dals die Mengen
von Kalk, welche sich mit dem Chlorin verbinden;
von dem angewandten Druck und ührigen Verfahren;
abhangt, wenn gleich eine gewisse Granze der Sattigung vorhanden ist, welche bei 1 Atom Chlorin und
1 Atom Kalktrithydrat (Kalk mit 5 Atomen Wasser)
einzutreten scheint.

Bevor ich aber meine eigenen Versuche mittheile, muß ich noch der Abhandlung von Grouvelle
in den Ann. de Chimie, 1821 Mai, erwähnen, welcher das Bleichpulver für eine Verbindung von gleichen Atomen Kalkhydrat und Chlorin, und die Juflosung desselben für eine Zusammensetzung von 2
Atomen Chlorin und 1 Atom Kalk erklart Die
Analyse (vermittelst Kali und salpetersaurem Silber)
ist aber unsicher.

Eigene Analysen.

Meine zu verschiedenen Zeiten angestellten Untersuchungen über das Kalkchlorid waren synthetischer und analytischer Art zugleich, d. h. ich verwandelte eine bestimmte Menge Kalkhydrat in Bleichpulver und unterwarf dann dasselbe der Analyse. In meinem Notenbuche von 1815 finde ich folgendes angemerkt:

500 Grains ungelöschten feingepulverten Aetzkalks aus Carrarischem Marmor wurden in einer Glaskugel dem reichlichen Strome von Chloringas, das vorher durch etwas kaltes Wasser gegangen, vier Tage lang ausgesetzt; die Gewichtszunahme betrug zuletzt nur 50 Gr., der nachherigen Analyse zu Folge herrührend von etwas wasserhaltigem Chlorin, zu dessen Bildung das nothige Wasser mit dem ungetrockneten Gase herübergeführt worden. Mit wasserfreiem Kalk wird also kein Chlorid auf diesem Wege gebildet.

Weiterhin wurden 400 Gr. gelöschten Carrara-kalks, entsprechend 291,28 Gr. trocknem Aetzkalk, zwei Tage lang einem Strome Chloringas, das durch Wasser von 50° F gegangen, ausgesetzt: die Gewichtszunahme nach beendigter Absorption betrug 1/0,5 Gr. Diese als Chlorin angenommen, bestand das Kalkhydratchlorid nach diesem synthetischen Versuche aus

Chlorin	• • •	40,54
	6, 46 } 6, 20 }	. 59.66
•		100.

Journ. f. Chem. N. R. 5. Bd. 2. Heft.

188

Ein bestimmtes Gewicht dieses Pulvers analysist vermittelst verdunnter Salzsäure in birnformigen Glaskolben, mit der Sorgfalt, daß tropfbare Flüssigkeit entwich, wahrend man samt Chlorin entwickelte. Der Kalk wurde dann kohlensaures Ammonium mit Kohlensaure ver den. Die Resultate aus zwei verschiedenen anschen Versuchen waren:

			100.	100,
Vy asser		1	17, 15	18,38
Kalk .			42,27	42, 22
Chlorin			40,60	39,40

Die zweite Analyse, welche die genaueste verglichen mit dem vorigen synthetischen Verst zeigt, daß hei der Schwangerung des Aetzkalks die große Menge des Chlorins noch 2 Pc. Winbergetromt waren. Uebrigens überzeugte ich inder daß aus dem Chloride durch Salzsaure nicht Chloringas entwickelt worden, indem das samm Gas sich durch Schütteln mit Quecksilber absorbiefs.

Die Resultate dieser Versuche stimmen nich mit bestimmten Proportionen überein. Ich daher noch folgende mit vermehrter Sorgfalt an

Glaskugel gebracht, welche man durch Eintauch Wasser von 50° F. kühl erhielt; darauf ein a Wasser von derselben Temperatut gehaltener Strom von Chlorin über das Kalkhigelassen. Nachdem die Absorption aufgehort I fand man, daß von 200 Gr. Kalkhydiat, wit 111,9 reinen Kalk enthielten, 150 Chlorin versch

worden waren. Bei einem analytischen Versuche wurde aus 50 Gr. dieses Chlorids durch Salzsaure 20 Gr. Chlorin, und bei einem zweiten aus 40 Gr. Chlorid 16,25 Gas erhalten. Aus dem Rückstande des ersten erhielt man mit kohlensaurem Ammonium 39,7 Gr. kohlensauren Kalk, und aus dem des zweiten Versuchs durch Glühen 36,6 salzsauren Kalk. Die Resultate dieser drei synthetischen und analytischen Versuche waren mithin:

1		Synthese	1. Analyse	2. Analyse	Mittel
Chlorin	•	39,59	40,00	40,62	40,51
Kalk	•	46,00	44,74	46,07	45,40
Wasser	••	14,60	15,26	18,51	14,28
		100	1 100	,100	100

Hier fand sich keine Salzsäure: das Pulver war immer ein reines Chlorid; doch immer noch ohne stochiometrische Proportionen.

Nachdem darauf zu 200 Gr. des Kalkhydrats noch 50 Gr. Wasser hinzugesetzt waren, wurde das Pulver wieder auf obige Weise mit Chloringas bis zur Sättigung behandelt: die Gewichtsvermehrung betrug 150 Gr. Ich muß bemerken, daß hier, wie, vorhin, kein bedeutender pneumatischer Druck zur Vermehrung der Verdichtung des Gases angewandt worden. Die um 20: Gr. größere Absorption des Chlorins im letztern Falle war bloß durch die größere Menge des Wassers. im Kalke hervorgebrachts es hatten sich hier nalie 7/9 Atom Chlorin mit 1 Atom Kalk verbunden; wie solches auch die Analyse mit Salzsaure bestätigte; es bestand nämlich aus

Chlörin . . 39,5 = 51,8 Cub. Zoli

Darauf setzte ich etwas von diesem Pulver de Hitze aus in einer kleinen mit dem hydropneumatischen Apparate verhundenen Retortes Gas entwickelt sich sehr reichlich bei einer Temperatur unter den Glühen; schon bei der Siedehitze des Wassers kamen die ersten Portionen. Von diesem Gase verlohren 100 Maasse mit Wasser von 50° F. geschüttelt durch Absorption 65 Maasse, und die zurückbleibenden 37 Maasse waren beinahe reines Oxygen. Das anfanglich entwickelte Gas hatte den Geruch des Chloring daraut bemerkte man den Geruch des Euchloring und zuletzt-hörte aller Geruch beinahe gänzlich auf als das Gas aus blossem Oxygen bestand.

Nachdem ich nun im Aligemeinen die Product der Zersetzung kennen gelernt hatte, unterwarf ich 100 Gr. des eben beschriebenen Pulvers derseibes Untersuchung in einem schicklichen Apparate: ich erhielt 50 Cubikzoll Gas in einer Reihe Glascylinden die uher Wasser von 50° F. standen. Das zuem aufgefangene war beinahe reines Chloringas, aber gegen das Ende, als die Hitze bis zum Glühen stieg wurde das Hauptproduct Oxygen. Die rückständige fest Masse gah mit Wasser eine Auflösung von salzsauren Kalk, welche 50 Gr. trocknes Salz zurückließ, entsprechend nahe 16 Gr. Kalk. Aber das Chlorid hatt vorhin sowohl durch Synthese, als durch Analyse einen Gehalt von 51,8 Cubikzoll Chlorin (entsprechend 25,9 Oxygen) in 100 Gran gegeben, verbuuden mit

19,9 Kalk. Es beweist also schon das Volum des entwickelten Gases, abgesehen von andern Gründen, dass eine betrachtliche Menge Chlorin sich entwickelt, ohne zugleich das Oxygen aus der Kalkerde zu scheiden; und da bei den nachherigen Versuchen das Gastolum veranderlich aussiel nach der Stärke des Pulvers und dem Grade der Erhitzung, so zeigte mich diese Methode der Analyse ganz täuschend mind unzuverlässig; zumal da noch eine unbeetimmte Menge Chlorin zurückgebliehen war in dem Sperrungswasser, und sich wahrscheinlich ein wenig Ruchlorin bildete, während das Chlorin in Oxygen bergieng. Von den in dem Chloride anwesenden Eg,9 Gr. Kalk schienen also nur 24,9 ihr Chlorin abgegehen zu hahen, während die übrigen 15 Gr. ihr Exygen, an Menge 12 2/3 Cubikzoll oder 4,3 Gr., verlohren, und die zurückbleibenden 10,7 Gr. Caljum, verbunden mit 19,3 Chlorin, jene 30 Gr. gelüheten salzsauren Kalk darstellten. Nun aber sind 9,3 Gr. Chlorin gleich 25,5 Cubikzoll; mithin 51,8 -25, 5 = 26,5 das Volum des durch die Hitze entrickelten Chlorins, wozu gerechnet 12 2/3 Cubikzoll Exygen, zusammen 39,16 das Volum des Gases, welaes hätte erhalten werden sollen. Die sehlenden 16 Cubikzoll sind der Absorption des Chlorins (vielicht auch des Euchlorins) durch das Sperrungswaser suzuschreiben. In dem obigen Falle gieng etwa he Halste des samtlichen Chlorins in Gassorm über. während die andere Halfte, mit der Basis des Kalkes verbunden, zur Austreihung des Oxygens diente. h habe bemerkt, dass die Menge des Chlorins im erhaltnils zu der des entwickelten Oxygens mit der Starke des Bleichpulvers zunimmt; wie man aus schon denken kann. Ist es nur schwach mit Chlorigeschwängert, wie in emigen kauslichen Sorten, besteht das entwickelte Gas größten Theils au Oxygen.

Ehe ich van zur Fabrikation des Kalkchlori im Großen übergehe, theile ich noch einige theore tische Bemerkungen über die chemische Verbindus des Chlorins mit dem Kalke in diesem Producte mit

Wir haben geschen, dass ein Atom oder Ale gnivalent Kalk = 55,5 unter leichtem pneumatischen Drucke in dem'ersten Versuche sich mit 53 Chlork in dem zweiten ahne Druck mit 50,4 und in dem deit ten, bei einem Zusatze von 13 Pc. mehr Wasser 2 dem Hydrate, sich mit 35,2 Chlorin verband. Setze wir aber zu dem Kalke so viel Wasser hinzu, dal wir ein Trithydrat erhalten, namhch su 100 Theiler Kall, 95 Wasser, und bringen wir zu diesem gelosch ten Kalk unter einer Temperatur von 50° F. einer Strom Chlorin, so können wir ohne Schwierigkei mit 35.5 Kalk 45 Chlorin verdichten, und noch woh etwas mehr. Dieses Verhaltuis nun scheint der wahren Zustand der stöchiometrischen Sättigung unt Ruhe dieses Products anzugeben: denn es ist biegenau soviel Chlorin anwesend, als zur Entfernnn samtlichen Oxygens von dem Calcium und zur ganztichen Umwandlung des Bleichpulvers in salzsaurei Kalk nöthig. Durch die innigere Verbindung dei Oxygens mit dem Calcium wird aber die Anziehung des Chlorins für das Kalkhydrat überwogen, und zwar um so mehr, je weiter die Impragnation mi-Chlorin vorrückt, weshalb auch schon eine geringe

Wärme dasselbe wieder in einen elastischen Zustand versetzen kann, während dagegen wieder bei abnehmender Chlorinmenge der Kalk dasselbe starker ansiehet und unter mitwirkender Hitze das Oxygen eicht austreibt. Diese schwankende Anziehung der Bestandtheile des Kalkchlorids bringt aber eine Unsestimmtheit der Verhältnisse hervor, so daß hier nicht eine Mischung als eine feste Verbindung entsieht. Sie ist eben so unbestimmt in ihrer Zusammensetzung, als sich ihre Bestandtheile nur schwiesig im Gleichgewicht halten.

Ueber die fabrikmäsige Bereitung des Bleich

Eine Menge verschiedeher Apparate hat man seither ersonnen, um die Verbindung des Chlorins mit Kalkpulver im Großen zu befördern. Einer der sinnteichsten ist ein Cylinder oder ein Fass, inwendig versehen mit schmalen hölzernen Leisten oder Absätzen; und aufgehangen an einer hohlen Achse, durch welche das Chlorin einströmt, während um dieselbe zugleich das Gefäss gedreht wird. Durch diese Bewegung wird der Kalkstaub mit größter Oberflache dem Chloringas ausgesetzt und damit aufs schnellste geschwängert. Eine solche Vorrichtung sah ich bei den HH. Oberkampf und Widmer, in ihrer Fabrique des toiles peintes zu Jouy im J, 1846; aber sie passt nicht für eine Fahrik in größerm Maasstabe, wie man sie jetzt verlangt. Die einsachste; und nach meiner Meinung zugleich vortheilhafteste Vorrichtung ist eine große Kammer von acht bis neun Fuss Hohe, gehauet von Kieselsandstein,

dessen Fugen mit einem Kitt aus gleichen Theil Pech. Harz und trocknem Gyps überstrichen sie An dem einen Ende der Kammer befindet sich ein Thur, welche durch Zeuchstreifen mit Lehmki luft-licht gemacht werden kann. Ein Fenster an jeder Seite setzt den Arbeiter in Stand, den Gang de Impragnation an der Farbe der Lust zu erkenner und giebt ihm auch Licht, um im Anfange des Pro cesses darin seine Apordnungen treffen zu könne Da eine Verschließung durch Wasser überall we vorzuziehen ist, sobald man nur einen geringe pneumatischen Gegendruck hat, so empfehle ich ein nach diesem Princip eingerichtete Fallthur oder große Klappe an der Decke und zwei Trichter von be trächtlicher Weite an dem Boden jeder Seitenwar-Die drei Klappen können zu gleicher Zeit durch ub-Rollen laufende Stricke gelüftet werden, ohne da aich der Arbeiter dem gefahrlichen Gase zu nahe braucht, wenn die Kammer geöffnet werden so Eine große Menge von hölzernen Tafeln oder vie mehr Mulden von 8 bis 10 Fuss Lange, 2 Fuss Brei und 1 Zoll Tiefe werden angefullt mit dem gelöse ten Staubkalk, welcher aus 2 Atomen Kalk und Atomen Wasser besteht, - dann über einander fünf oder sechs Fuss Höhe in der Kammer aufgeste mit Zwischenhölzern, um sie etwa einen Zoll we von einander zu halten, damit das Gas Raum h sich über den Kalk zu verbreiten.

Die Gefaße zur Entwicklung des Chloringase welche gewöhnlich eine Kugelform haben, mach Einige ganz aus Bley, andere aus zwei in der Mit verhundenen Halbkugeln, wovon die untere aus Bisch

und die obere aus Bley besteht. Die erste Art Blasen sind zwei Drittel vom Boden an von einer bleiernen oder eisernen Hüller umgeben, mit einem Zwischenraume von zwer Zoll Weite, um darin Wasserdampf zur Erhitzung aus einem damit verbundenen Kessel einzulassen - Die Blasen mit eisernem Boden werden geradezze dem mäßigen Feuer ausgesetzt; rund um den Rand der eisernen Halbkugel aber läust eine Rinne, in welche der Rand der obern bleiernen Halbkugel passt und durch Romanischen Kitt lustdicht besestigt wird *). In diesem bleiernen Helmo sind vier Oeffnungen, sämtlich mur mit einem Wasserschlusse, statt des Kitts. Die erste Oesthung R etwa zehn oder zwolf Zoll Quadrat groß, und hat eine Klappe mit umgehogenen Raudern, welche in die Wasserrinne am Rande der Oeffnung passen. Sid dient dem Arbeiter zum Nachsehen und Nachhelfen des Apparats, wenn etwa sich Salz am Boden festgesetzt hat oder die Vorrichtung zum Umrühren stockt. Die zweite Oeffnung ist in der Mitte des Deckels, und darin hefindet sich eine bleierne Röhre, welche fast bis auf den Boden herabreicht, und wodurch eine Stange mit einem Kreuz am untern Ende (von Eisen oder Holz mit Bley überzogen! herabreicht, womit man die chemische Mischung umrührt. Sie wird

Der sogennnte Romanische oder Patent-Kitt besteht aus einer Mischung von Kalk, Lehm und Eisenoxyd, welche vorher einzeln calcinirt und gepülvert worden. Man muß ihn in verschlossenen Gefälsen außewahren und beim Gebrauch mit dem erforderlichen Wasser verschlossen.

schine von Zeit zu Zeit gedreht, oder ist mit eine Wasserwerke oder einer Dampfmaschine verhunde Die dritte Oeffaung nimmt die trichterformige Röllen, wodurch die Schwefelsaure eingegossen wir Die vierte dient für das Ausleitungsrohr.

Das Verhaltehls der Materialien zur Entwicklusen Chlorina ist verschieden angenommen in de Fabriken. Im Allgemeinen werden so Gentner Konsalz, vermengt mit de bis 14 Centn. Braunstein, eingetragen in die Blase und dann 12 bis 14 Schwefe sänre nach und nach singesetzt. Das Vitriolöl me jadoch vorher wit Wasser verdünnt werden, bis ein ipetifisches Gewicht von etwa 1,5 bekommen kandelbeitst diese Verdünnung jetzt selten nöthig, wirdie Fabrikanten für ihr Bleichpulver die Schwefe säure sich selbst bereiten und sie in den bleierne Konsolnenicht stärker: als bis zu 1,65 anneentrier welche Dichtigkeit 1/4 Wassergehalt nach mem Tabelier anzeigt, Weshalb um 1/5 iméhr Saure der Vitriolöle genommen werden muß.

Analeitungsrohr bestimmt. Dies Rohr geht zuerstienen bleiernen Kasten oder Cylinder, worin sit auch die aus den übrigen Blasen vereinigen. Sachließen mit bloßem Wasser von 2 bis 3 Zoll hydrostatischem Druck. In diesem gemeinschaftliche Behälter wird das Chlorin gewaschen zur Reinigut von Salzsäure durch ein wenig Wasser, in welch jedes Rohr hinein reicht, und woraus das Gas duriein gemeinschaftliches großes Rohr in den Habp raum steigt, woraus es dann von dem Dache de

Kammer herab durch seine Schwere sich gleichmalsig verbreitet.

Vier Tage sind erforderlich bei der gewöhnlichen Fabrikationsart, ein gutes preiswürdiges Bleichpulver darzustellen. Eine raschere Bereitung würde durch Erhöhung der Temperatur nur zu viel salzsäuren Kalk veranlassen und das Product verschlechtern: Dies wissen indels kluge Fabrikanten durch Unterbrechung und Abwechselung des Processes gänzlich zu verhüten. Sie schichten zuerst nur die Halste der Mulden mit leeren Zwischenraumen auf, unterbrechen nach zwei Tagen den Process und öffnen die Kammer. Nach zwei Stunden geht der Arbeiter hinein, schichtet die andere Halfte der Mulden mit frischem Kalk in die leeren Zwischenraume des Gesimses, und rührt zugleich in den andern das halbsertige Bleichpulyer um, worauf die Thur wieder verschlossen und der Process von neuem zwei Tage lang fortgesetzt wird. Dann holt man die erste fertige Halste heraus, bringt wieder frischen Kalk hinein, wie vorher u. s f. Durch diesen regelmässig wechselnden Process wird, wie ich erfahren habe, ein weit vorzüglicheres Bleichpulver gewonnen, indem das Chlorin gleichsormiger eindringt. Da indess mit der fortschreitenden Impragnation das Absorbirungsvermögen des Kilks sich vermindert, so muß man die Entwicklung des Chlorins in demselhen Maasse aufhalten, öder aber das Uebermaas entweichen lassen, was dem Fabrikanten Verlust und noch mehr, der Gesundheit des Arbeiters Nachtheil bringt.

Die Fabrikanten erhalten gewöhnlich bei diesen Verfahren auf eine Tonne Steinsalz anderthalb Tonnen gutes Bleichpulver; allein die nachfolgende Darstellung der chemischen Operation wird zeigen, daß sie zwei Tonnen erhalten müßten.

Die Wissenschaft hat noch längst nicht genu geleistet, wenn sie die besten Apparate und Manipu lationen für einen Process angiebt; sie muß aug zeigen, wie man das Maximum des Products bei den Minimo des Aufwandes au Material, Arbeit un Zeit darstellt. Zu dem Ende habe ich für diesen Falnachfolgende Untersuchungen angestellt.

Prüfung des Bleichpulvers.

Zuerst untersuchte ich mehrere frische käuflicht Sorten von Bleichpulver, und fand, dass 100 Gr zwischen 28 und 22 Gr. Chlorin geben Die erster beste Sorte gab bei der Sattigung mit Salzsaure 82 Gr Calciumehlorid, entsprechend etwa 41 Kalk; sie enthielt außerdem 26 Pc. Wasser und ein wenig gemei nes Kochsalz. Als ich ein solches Pulver in einem Glasapparate erhitzte, so erhielt ich zuerst etwa Chloringas, darauf ziemlich reines Oxygen. Volum des Chlorins betrug nicht mehr als 1/10 de ganzen Gasproducts. Ein frisch bereitetes Bleichpulver von einer andern Fabrik gab aus 100 Gr. durch Auflösung in Salzsäure 23 Gr. Chlorin und dant blieben nach dem Abdampfen und Glühen 92 Gr salzsaurer Kalk, entsprechend etwa 46 Kalk. Went man nun dieses Pulver als ziemlich frei von salzsan rem Kalk annimmt (dessen Neigung zum Deliqueseiren die Fabrikanten fürchten), so haben wir folgende Zusammensetzung:

Chlorin	•	•	. •	•	23
'Kalkerde	•	•	•	•	46
Wasser	•	•	. •	• _	31
		•			100,

so dass hier mit 5,5 Chlorin 7 Theile, d. i. 2 Atome Kalk verbunden sind.

Dieses Pulver, wohl zerrieben mit verschiedenen Mengen Wasser bei 60° F., gab nach dem Filtriren folgende Auflösungen von beistehenden specifischen Gewichten bei obiger Temperatur:

95 Wasser mit 5 Bleichpulver . Spec. Gew. 1,0245
90 — 10 — — . — — 1,0470
80 — 20 — — 1,0840

Auf dem Filter blieb beim zweiten Versuche noch ein Pulver zurück, welches eine merkliche Menge Chlorin enthielt, indem das Kalkchlorid sehr wenig auflöslich ist; allein von einer solchen Trennung des Bleichpulvers in seine Elemente durch Auflösung in Wasser, wovon Dalton und Welter reden, konnte ich nichts bemerken. Von der dritten Auflösung (80 Wasser und 20 Bleichpulver) gaben 500 Gr., welche 100 Grain des Pulvers entsprechen, bei der Sättigung mit Salzsäure 19 Gr. Chlorin, und der Rückstand der abgedampsten Auflösung betrug 41,8 Gr. geglühetes Calciumchlorid, entsprechend 21 Kalk. Hier schienen 4 Pc. Chlorin in dem unaufgelösten Kalkpulver zurückgeblieben zu seyn, was auch die nahere Untersuchung erwies. Aber das aufgelöste Kalkchlorid bestand aus 19 Chlorin und

21 Kalk, oder aus 4,5 (= 1 Alom), Chlorin zu 3 Kalk, worin kein Atomverhaltniss statt findet. 2/3 Gran Kalk, welche in dem Kalkwasser von 500 Gran der Auflösung sich befinden, andern das Verhaltnifs nicht merklich. Auch kann das obige Bleichpulver keine beträchtliche Menge salzsauren Kalk enthalten haben, weil es nicht zerfliesslich war ich nun sowohl' aus der Untersuchung des von mit selbst bereiteten reinen Kalkchlorids, als auch des kauflichen Bleichpulvers zur Genüge ersah, daß hier keine hestimmten Proportionen Statt fanden, wofür schon oben die Gründe angegeben sind, so stellte ich meine Analysen in dieser Hinsicht ein. Will man indess noch bis ins Kleinste die Verhaltnisse des Kalkchlorids und Calciumchlorids in einem Bleichpulver wissen, so treibe man durch Essigsaure das Chlorin aus, verdampfe die Mischung, und glube den Rückstand, so wird sich der essigsanre Kalk in kohlensanren verwandeln, denn man dann durch Auflösen und Filtruren von dem anwesenden salzsauren Kalk trennen kann. Oder fürchtet man, daß sich etwas Salzsaure durch die Wirkung des Chlorins auf die Kohlenwasserstoffbase der Essigsaure hilden mochte, so wende man statt derselben Kohlensaure an. Zu dem Ende bringe man in eine mit Kohlensauregas gefüllte Flasche 20 oder 50 Grain Bleichpulver, und schüttle dasselbe wohl durch. Da nun 10 Gr. Kalk 17,2 Cubikz. = 8 Gr. Kohlensaure aufnehmen, so kann man aus der Menge des gehildeten kohlensauren Kalks auf die Menge des mit dem Chlorin verbundenen Kalks schließen. Auch kann man das kohlensaure Gas in das in Wasser vertheilte

Bleichpulver leiten, und aus der Menge des Niederschlags das Verhältnis des mit Chlorin verhunden
gewesenen Kalks berechnen.

Zu technischen Zwecken mag folgende einfache Prufungsart genügena Eine Glasröhre von etwa .5 Cubikzoll Inhalt biege man, wie beistebende : Figur zeigt, bringe daran eine: Theilung an nach Kubikzollen und Zehntel. Am obern Ende verschließe man sie mit einer messingenen Schraube. und am untern gebogenen Arme mit einem guten Kork. Man schütte in die obere Oeffnung Queeksilber, his die Rohre beinahe voll ist, und lasse nur ein wenig Raum für 10 Gr. Bleichpulver, die mit etwas Wasser kugelformig zusammengeknetet hineingelegt werden.

Dann wird der mit Leder lustdicht gemachte Deckel ausgesetzt. Nachdem nun auch der Kork an dem untern Ende, welches voll Quecksilber ist, abgenommen worden, so gieße man etwas Quecksilber aus und bringe an dessen Stelle etwas Salzsäure hinein. Durch geschicktes Neigen und Wenden der Röhrer kann man dann die Säure durch das Quecksilber, in die obere Röhre bringen, worauf sogleich durch der ren Einwirkung auf das Bleichpulver Chloringas sich entwickelt und das Quecksilber herabgedrückt wird, welches man in ein Gesals ablaufen läst, während der sich bildende salzsaure Kalk die Oberstäche des

Onecksilbers vor dem Chlorin schützt. Mit einem solchen Apparate (welcher übrigens ganz mit dem in meinem Chemischen Lexicon Art. Cerbonate zur Analyse der Kalksteine angegebenen übereinstimmt) erhält man ziemlich genau den Chloringehalt des Bleichpulvers nach Volum, woraus sich dann das Gewicht berechnen lasst. Da namlich ein Cubikzoll-(engl.) Chloringas etwa 3/4 Gr. (engl.) wiegt, wird man aus to Gr. Bleichpulver zwischen 5 und 4 Kubikz, oder au Gewicht 20 bis 30 Pc. Chloringas. erhalten, ein Unterschied, der für Bleicher oder Papierfabrikanten schon bedeutend ist. Wenn man in dem Gase Kohlensäure vermuthet, so darf man es pur darch Schütteln mit dem Quecksilber in Berührung bringen, worauf das Chloringas absorbirt wird, während das Kohlensauregas frei aurückhleibt

Bis jetzt hat man sich gewöhnlich der stark verdünnten Indigauslösung zur Prüfung des Bleichpulvers bedient, welche auch zur Vergleichung recht
gut ist, obgleich man bei der Verschiedenheit des
Indigs auf keine bestimmte Sicherheit rechnen kann.
Unter andern habe ich gefunden, dass 5 Theile Indigo aus Ostindien ehen so viel Bleichpulver sättigen,
als 4 Theile guter spanischer Indigo.

Welters Methode ist folgende: Er löst Indig in Schwefelsaure auf und verdünnt die Auflösung mit so vielem Wasser, dass der Indig nur i Tausendtel des Ganzen beträgt. Nachdem er nun durch Versuche gefunden, dass 14 Liter Chloringas die Farbe von 164 Liter dieser Indigauslösung zerstoren, und nachdem er ferner beobachtet, dass durch das Chlorin die Tinctur etwas mehr oder weniger entfarbt wird, je nachdem man verfahrt (das Maximum der Entfarbung erhält man namlich durch eine sehr verdünnte Auflösung von Chlorin und Kalkchlorid, das Minimum durch Leine starke; auch wird, die Entfarhung erleichtert durch Verlängerung und Unterbrechung der Prüfung) - so nimmt er an, dass man dadurch bis auf 1/40 genau den Chloringehalt in allen Fallen, bestimmen konne, und noch genauer, wenn man die Chlorinauslosung, so weit verdünnt, dass sie an Volum etwa die Halfte der dazu nothiz gen Indigauflösung einnimmt, und wenn man zugleich die heiden Auflösungen aus zwei verschiedenen Gefalsen in ein drittes zusammengielst. Um der Indigprobe völlig sicher zu seyn, ist es rathsam, mit einer Chlorinauslosung von bekannter Starke den Indig selbst zu prüfen.

Eine starke Verdünnung der Indigaussosung sowohl, als auch der zu prüsenden Chlorin- und
Chloridaussoungen ist deshalb nothig, weil sonst
die Schweselsaure leicht einen Theil des Chlorins
austreibt. Bei allen Vorsichtsmaassregeln habe ich
indess mit dem Indigo keine so genauen und beständigen Resultate, als Welter angiebt, erlängen
konnen. Wenn nämlich die blaue Farbe verschwindet, so tritt ein Grün ein, welches erst durch mehrere Schattirungen sich nach und nach in Bräunlichgelb verliert. Daher kann man mit Indig wohl einen Fehler von 1/20 oder 5 Pc. des Chloringehalts
im Bleichpulver begehen; und bei Mangel an Uebung wohl einen größern.

Journ. f. Chem. N. R. 5, Bd. 2, Heft.

Gemäß den in der Anmerkung angeführte Analysen ist i At. reines Manganhyperoxyd = 5.5 diese Menge giebt bei der Behandlung mit Salzsaur 1 Atom = 4,5 Chlorin; oder 100 Gran schwarze

Manganoxydul	1	Δt,	=	4,5	e.	×		57,6
Kohleusäure	ı	-	=	2,75	d			35,2
Wasser	1/2			0, 625		×		7,2
								100,

Ein anderes, vermittelst kohlensaurem Natron sa schwetelsaurem Mangan gefälltes und unter der Lukpumpe neben Vitriolöl getrocknetes kohlensaures Matganoxydul gab mir ebenfalls 1 Atom Wasser auf 2 Å Salz.

Das schweselsaure Mangan, getrocknet bei 212° f
besteht aus 1 Atom Wasser und 1 Atom Salz. Als it
von dem durch massige Erhitzung entwasserten Sal
g:/2 Gr. (bestehend aus 4:/2 Ozydul und 5 Szure)
Wasser auslöste und zu der Auslösung eine andere n
15:1/4 Gr. salzsaurem Baryt (bestehend aus 4:/2 Chlon
und 8:3/4 Baryum) zuschüttete, so erhielt ich, nach der Al
setzung des schweselsauren Baryts, eine von aller Schwi
felsäure und Baryterde freie salzsaure Manganaussesung
wonach also ebenfalls das Atom Manganoxydul == 4,
die Schweselszure gleich 5 angenommen.

30 Gr. kohlensaures Manganoxydul, worin nach de obigen 17,31 Oxydul, gaben beim Glühen in einem Platinschälchen 21 Gr. schwarzes Oxyd oder Hyperoxy Nun aber verhalten sich 17,31 zu 4,5, wie 21 zu 5, oder nahe 5,5, welche Zahl hiernach das Deutoxyd bezeichnet. Die Zahl des Mangans wurde dann 3,5 zey Das mittlere Oxyd, welches Forchhammer angiet scheint mir eine Verbindung jener beiden Oxyde zu set und sich zu diesen zu verhalten, wie Mennig zum gell und braunen Bleyoxyd.

Manganoxyd geben 81,8 Gr., an Volum 107,28 Cubikzoll Chloringas. An Salzsäure aber werden zu dieser Zersetzung 2 Atome erfordert, wovon 1 Atsich zersetzt, 'indem sein Wasserstoff sich mit der Halfte des Sauerstoffs im Oxyde verbindet und das entsprechende Atom Chlorin frei wird, während das andere Atom Salzsäure an das zum Oxydul reducirte Mangan tritt. Oder nach Zahlen gerechnet erfordern 5,5 Theile schwarzes Manganoxyd 2 × 4.625 = 9.25 alzsäures Gas, welche nach der von mir in dem Chem. Wörterb. gelieferten Tabelle in 100 Gr. einer Salzsäure von 1,045 spec. Gew. enthalten sind. Also erfordern auch 100 Gr. Oxyd 168 Gr. salzsaures Gas, welches in 1000 Gr. einer Saure von 1,082 sich befindet.

Wenn nun eine Mischung von Schweselsaure, Kochsalz und schwarzem Manganoxyd (sämtlich in reinem Zustande) zur Fabrikation des Bleichpulvers angewandt würden, so müste das Verhaltnis seyn

1	Atom	Koci	ralz	•	•	. =	= 7,	5	• •	2	9,7
. 1		Man	gano	xyd	•	. =	= 5,	5	. •	2	1,78
. 2	·	Vitri	iolöl	von	1,8	46 =	: 12,	25	• •	4	8,52
	•					-	25,	25		10	0
und	die P	roduc	ete:				•				•
Ent	wickel	tes C	Hori	n.	•	. 1	At.	=	4, 5	.a, •	17,82
Sch	wefels	aures	Nat	ron	•	• : I	 .	=	9,0	•	35,64
, .	· ·		Man	gano	xyd	al 1	-	=	9,5	•	57,62
Wa	SSOT	· .	•	•		. 2		=	2, 25	. •	8,92
.	- 		·. •		•			2	5, 25		100.

Diese Vorhältnisse sind aber ganz anders, als man sie in den Fahriken antrisst, und dies müssen sie auch seyn, wegen der Unreinheit des angewand-

ten Oxyds. Demohngeachtet aber bin ich überzeus dass man doch zu sehr in den Verhaltnissen abweich Ein mir beka nter achtungswerther Fabrikaut nimm 10 Salz. 22 Vitriolol und 14 Braunstein, ein anderei weit weniger Braunstein, namlich auf 10 Kochsall nur 7 bis 3 Braunstein. Es wird aber leicht seya für die Praxis die besten Verhältnisse nach der Beschaffenheit des Braunsteins auszumitteln. Mein Versuche über die Menge Chlorin, welche aus einer bestimmten Gewicht guten Braunsteins erhalten wer den kann, gaben mir 59 Gran Chlorin auf 100 Gr Braunstein. Nun aber entsprechen 59 Gr. Chlori einer Menge von 98 /5, Kochsalz; in runder Zah also werden 100 Theile Kochsalz etwa 100 Th. gute Braunstein erfordern; dazu 177,4 Theile Vitriolt (nämlich 821/3 zur Sattigung des Natrons in der Koohsalze und 95 5/4 zur Verbindung mit den in id Theilen Braunstein befindlichen 86 Th. Oxyd). D das mit dem Braunstein oft vermischte Eisen ebe soviel Saure zur Sattigung erfordert, so haben wi darauf keine Rücksicht zu nehmen. An Kochsal mehr anzuwenden, als das Vitriolöl und der Braud stein erfordern, ist sehr unrecht: denn es beschweinur unnöthig den Apparat und hindert die Wirkun der Mischung. Und wenn die Menge des Vitriolo. nicht dem Verhältnisse des Salzes angemessen ist, wird auch ein Theil des Mangans, welches zur Bil dung des Chlorins zugleich dient, nicht seine Wit kung leisten. Die Güte des Braunsteins aber wir man mit derselben gekrümmten Rohre, die vorhie bei der Analyse des Bleichpulvers beschrieben wor den, ebenfalls prüfen konnen. Das dabei sich bil

salzsaure Mangan schützt durch eine dichte e das Quecksilher vor der Absorption des entelten Chloringases, dessen Menge die verhaltnissige Güte des mit Salzsaure behandelten Brauns anzeigt. Oder man bringt ein bestimmtes Get von Braunstein mit einer überschüssigen Menon Salzsaure in eine Retorte, und leitet das entelte Chloringas in eine Indigauslösung zur Prü-

Aus dem obigen Ueberschlage ist ersichtlich, 1. Centner Kochsalz, mit eben so vielem guten nstein behandelt, an Chlorin 0,59 Centner liesern e, welche Menge mit 1,41 Ctn. Staubkalk 2 Ctn. hpulver hervorbringen muss, und zwar starkeals das im Handel gewöhnlich vorkommende. nothige Menge Vitriolöl aber wird gegen 1 4/5 beträgen.

Dr. von Bonsdorf zu Abo über eine neue aus Fernambukholz dar gestellte gelbe Farbe.

Wenn man das mit Fernambuktinetur gefarht Papier in eine Auflösung von Phosphorsaure ode Citronensaure mit 10 bis 30 Theilen Wasser tauch so verwandelt sich das Roth in ein sehr schones cal dauerhaftes Gelh. Dies führte mich zu dem Gedan ken - sagt Hr. v. Bonsdorff in den Ann. de Ch XIX. 289 - ob nicht diese chemische Erscheinun in der Farberei nutzlich werden konnte, und di deshalb angestellten Versuche gaben mir ein über all Erwartung günstiges Resultat. Wollenes Zeuch, ein kochendes Bad von Fernambukholz getaucht nimmt eine röthlichgelbe oder gelblichrothe, abe unreine und trübe Farbe an; wenn man es nach der Waschen und Austropsen darauf einige Minuten eine sehr verdünnte kochende Auflösung von Phot phorsaure oder in Citronensaft taucht, so erhalt me augenblicklich ein sehr lebhaftes Gelb.

Da indess die Phosphorsäure zu kostbar ist, m mit Vortheil in der Färberei angewandt werden i können, so nahm ich statt derselben den saure qhosphorsauren Kalk, den man durch Behandlu dass man damit eine eben so schöne gelbe Farbe, als mit der reinen Phosphorsaure darstellen kann. Ein mit Hülse dieses Salzes oder des Citronsasts gelbge-färbtes wollenes Zeuch kann man mit der schärsten Seise waschen, ohne die Farbe zu verändern. Ob die Farbe auch gegen das Sonnenlicht dauerhaft bleibt, habe ich noch nicht untersuchen können; allein allem Anschein nach gehört, wenn auch vielleicht nicht die mit Citronensast, doch die mit dem sauren phosphorsauren Kalke erhaltene Farbe, als eine Verbindung des Farbstoss mit einer im Wasser, an der Lust und in der Warme unveränderlichen Substanz, zu den dauerhastesten Farbmitteln.

Auch die Seide nimmt auf gleiche Weise ein ziemlich angenehmes Gelb an; für Baumwolle und Leinewand habe ich, wenigstens bei meinen bis jetzt unvollstandigen Versuchen, noch keinen genügenden Erfolg erhalten. Vielleicht würde es besser gelingen, wenn man diese Pflanzenstoffe vorher erst mit einer unimalischen Substanz auf irgend eine Weise behandelte und dadurch mehr der Wolle gleich stellte. Als bemerkenswerth führe ich dabei noch an, daß das Papier die Farbe gut annimmt und in voller Lebhaftigkeit behalt.

Ueber eine neue in dem Zimmt dene Substanz.

Die Abkochung des weißen Zimmts (Canel che) setzt nach Pétroz und Robinet (It Pharm. 1822. Avril) beim Erkalten eine harz stanz ab, und giebt darauf concentrirt eine attere, etwas zuckrige Masse mit kleinen kryschen Spielschen vermengt. Die bittere stäfst sieh durch absoluten Alkohol wegnehmet auf man die krystallinische Substanz rein und erhält.

Diese ist weiß, krystallisirt in Nadeln, bald einzeln, bald in Wärzchen zusammer sind und an dem Rande des Schälchens in faltigen Polygonen sich anlegen.

Sie hat einen angenehmen, etwas zuckrischmack, fast wie Melonenzucker, aber ohne Frische. Löst sich leicht im Wasser zu einet auf. Absoluter Alkohol nimmt selbst in den nur Spuren davon auf, etwas mehr der se Weingeist, doch scheiden sich auch darau Erkalten die Krystalle fast gänzlich wiede Durch dieses Mittel lafst sich die Substanz verbenden Beimischungen leicht reinigen.

Nur durch sehr anhaltendes Kochen mit Salpeterszure wird sie in Kleeszure verwanden nur zum Theil: denn es bleibt eine gesärbte Masse übrig. Mit einem Ferment geht sie auf keine Weise in Gahrung über und entwickelt kein Gas.

Bei der zerstörenden Destillation liesert sie kein Ammoniak, sondern nur die gewohnlichen Producte der Pflanzenstoffe, verbunden mit einem aromatischen Gebuch.

Hiernach ist diese Substanz des Zimmt zwar dem Mannit sehr nahe kommend, aber doch von eigenthümlicher Beschaffenheit. Henry, der sie bei seiner frühern Analyse ubersehen, hat sie seitdem ebenfalls gefunden, und erklärt dabei, das sie nur in dem dunklern pikant schmeckenden, nicht aber in dem hellern Zimmt vorkomme. Auf die ehige Weise läßt sich übrigens der Zimmtzucker (Canellin) leicht und reichlich darstellen.

Die von Canellincrystallen durch Alkohol geschiedene braune bittere Substanz ist nach Pétroz und Robin et ebenfalls eigenthümlicher Art, nach Derosne aber eine Mischung von Harz und flüchtigem Oel.

Uebrigens enthält der Zimmt, wie schon Henry gezeigt hat, ein Harz, ein brennend scharfes flüchtiges Oel, Firnis, Gummi, Stärke und einige Salze, worunter essigsaures Kali besonders zu merken.

Die unter dem Namen Carapa vorkommende Rinde unterscheidet sich wesentlich von der eigentlichen Zimmtrinde.

Proust

über die Anwesenheit des Quecksilbers im Meerwasser.

(Aus den Mém, du Museum VII. 479.)

Schon Reuëlle bemerkt, dass wenn er robes Seesalz aus den französischen Salzniederlagen in silbernen Schaalen reinigte, diese hie und da mit Flecken, welche Quecksilber anzeigten, bedeckt wurden. Auch gab ihm das Salz, mit Schwefelsäure zersetzt, im Halse der Retorte kleine, aber deutliche Mengen von Quecksilbersublimat. Damit zusammenstellend die allgemein bekannte Thatsache, dass gelbe Metalle eine Zeitlang in Seesalz gelegt, weiss werden, truf Rouelle kein Bedenken, bestimmt zu erklären, dass das Seewasser Quecksilber enthielte.

Unter den chemischen Praparaten, die ich mit aus Paris nach Spanien für das Laboratorium der Artillerie kommen ließ, befanden sich ein Dutzend Flaschen rauchende Salzsäure aus Charlard's Fabrik: alle diese Flaschen enthielten Quecksilber Anfangs vermuthete ich, daß etwa ein Zinnamalgam zufällig in der Saure aufgelöst worden wäre; alleit bei der Reinigung der Säure auf die gewöhnliche Weise und der Untersuchung des Rückstandes fand ich das Quecksilber vermischt mit Eisenoxyd; ich

branchte nur einige Tropfen Zinnaustosung in die Sauren zu schütten, um das Quecksilber als Pulver zu sällen. Es besindet sich also ohne allen Zweisel Quecksilber in dem französischen rohen Meersalze.

In Spanien verkaust die Regierung Steinsalz aus den Bergwerken von Cordova und Minglanilla. Wenn ich dieses Salz in einer silbernen Schaale reinigte, so fand ich ebenfalls die von Rouëlle bemerkten Flecken.

Nach dem Verbrauch meiner Salzsaure aus Paris verschaffte ich mir welche aus der Saurefabrik zu Cadahalso. Sie war vermittelst Thon bereitet worden. Sie enthielt Eisen, und zu meiner Verwunderung auch Quecksilber. Seitdem habe ich in meinen Vorlesungen auf diese besondere Uebereinstimmung des französischen und spanischen Salzen auf merksam gemacht.

Dass sich im Steinsalz Quecksilher vor hadet, ist indess weniger auffallend, als das Vorkommen desselben in dem aus Seewasser dargestellten: Salzo, worin es also vorher aufgelöst gewesen seyn muss. Es scheint dieser Umstand auf einen gleichen Ursprung des See - und Steinsalzes hinzudeuten, zumal da man neuerlich auch Kali in jenem wie in diesem gefunden hat.

Es ware zu wünschen, das Jemand den Versuch anstellte, an dem Boden eines Schiffes eine kleine Goldplatte zu besestigen, um zu sehen, ob diese auf einer etwas langen Seefahrt Spuren von Quecksilber annähme.

Zwei ausgezeichnete meteorische I nomene vom November 1819 in N amerika.

Leber den ungewöhnlichen Rauch, welche Anfange des Novemb. 1819 mehrere der Verein Staaten bis nach Canada mit Dunkelheit bede berichtet Fr. Hall, Prof. der Mathematik und turgeschichte zu Vermout in den Mem. of the A Acad. 1821. Cambridge IV. 395. dem Wesentlauch Folgendes:

Morgens früh um 7 Uhr am 9 November bemerkte ich eine ungewöhnliche Dunkelheit batte etwa eine Stunde lang geschneiet, darauf ein mälsiger Regen, der den größten Theil der ges anhielt. Um 9 Uhr hatte die Dunkelheit, sich zu vermindern, beträchtlich zugenommen. Thermometer stand auf 54° F. Ein starker und haltender, aber nicht hestiger Wind, blies aus Si

Die Dunkelheit war so groß, daß man zum eine daheiten den Tag über der Lampe bede und dahei war sie von ungewöhnlicher Art. Die mosphäre hatte ein bleiches gelblichweißes Anschwie etwa Abends kurz vor dem Verschwinder Dammerung: in der That war der ganze Tagnur eine Dämmerung. Die Gegenstande sahen und rauchig aus; Papier erschien blaßgelb.

Um 3 Uhr Nachmittags hellte es sich etwas auf, aber gegen Abend wurde es wieder um so trüber. Die ganze Zeit, vom Montag den 8. Abends his reitag Morgens blieb die Sonne verborgen, und renn sie etwas erschien, so hatte sie eine dunkellatrothe Farbe; dabei war ihre Scheibe über ein Drittel roßer als gewöhnlich, besonders um 9 Uhr Morgens m 12. November, als man einen dichten gelben ampf vor ihr vorübertreihen sah.

Diese Dunkelheit war nicht um die Nähe von ermont beschränkt: sie erstreckte sich 70 englische leilen westlich nach Neuvork, wie von dort ein unrrichteter Mann, Noadiah Moore Esq., schreibt.

"In Newyork bemerkte man die Dunkelheit zurat in der Nacht auf den 6. Nov., als der Tag mit ebliger. Atmosphäre schloss. Der aufgehende Vollund erhellte die tiefe Finsterniss nur wenig. Die anze Zeit über nahmen die auf der Landschaft linenden Dampse zu bis am 9., da die Dunkelheit am rössten war. Es fiel dann etwas Schnee, und ein harfer Wind blies von Süden. Die Nebelwolken. us welchen feine Regentropsen fielen, erschienen ie schwarze Dampfe eines Schmelzofens und wurm wild umher und fortgetrieben. Auch hörte man tfernt einige Donnerschläge, und in der Nahe war a starker Regenguss (shower)." ,, Das dabei gelene Wasser war sehr gefärbt. Aufgefangen im eien in einem reinlichen Gefäss und in einer verpften Flasche mehrere Tage lang hingestellt, zte es seine farbende Substanz nicht vollig ab. war wie ein durch Rus (soot) verunreinigtes asser."

Auch in dem Courier du Bas - Canada wird gemeldet, dass das Wasser schwarz und mit vielen.
Russ vermengt gewesen, und nach Russ schmeckte.
Anderweitige Nachrichten von solchem gesallene.
Russ hat man nicht gebort, so wie denn derselb auch nicht zu Vermont hemerkt worden. Ein Blataus Georgien, the Missionary, meldet ebenfalls die
Finsterniss, ohne des Russes zu erwahnen.

Ueber den Ursprung der Finsternis war die Meinung der meisten, dass im Süden große Wald oder Grasbrande gewesen seyn müsten, wie bei einem ahnlichen Phanomen im Jahre 1980. Dies Mawar aber die Finsternis weit größer und ausgedehnter, namheh von Georgien, also der aussersten südsichen Provinz, bis nach Canada im Norden über die Vereinigten Staaten hinaus. Auch hat man mirgend von solchen großen Branden um diese Zeit gehört. Die Ursache der Finsternis von Nordamerika in Novbr. 1819 bleibt also rathselhast. Herzukomme schien sie aus Süden:

Bald darauf aber, nämlich am 21. November erschien ein unzweifelhaftes Meteor, worüber in demselben Bande der erwähnten Mem. von N. Bow dit ch ausführlicher Bericht abgestattet wird. Bewar groß und glanzend, und gieng so hoch, dann es zu gleicher Zeit in Danvers, Massachuset Bultimore und Maryland, also in Entfernungen von 580 Meilen gesehen. An Größe glich es dem Monde Seine erste Erscheinung wurde bezeichnet durch ein Menge von Sternschnuppen und zwei Minuten nach dem Verschwinden des Lichts hörte man ein rat welndes Geräusch (rumbling noise), wie von entfernt

und anhaltenden Donnerschlägen: Das Geräusch wielt 90 Secunden an. Aus den an verschiedenen Irten gesammelten Beobachtungen wurden folgende unde des Meteors ausgemittelt:

Die scheinbare Richtung über die Oberstäche der de war nahe S 44° W. Die Dauer des Meteors wa 16 Secunden, und seine Geschwindigkeit 7 1/2 eilen in der Secunde. Sein wirklicher Durchmes-r schien zu seyn 2710 engl. Fuß oder beinahe 1/2 eile.

Wirkung des Blitzes auf Gebirgsmassen.

Schon Saussüre fand auf dem Gipfel des Montblancs den Hornblendschiefer häufig bedeckt mit kleinen schwarzen Blasen und Tropfehen, welche auf eine Verglasung durch atmosphärische Electricität deuteten. Aehnliches bemerkte Ramond auf det Pyreneen und giebt darüber in den Aun. de ch. XIX. 297. folgende nähere Nachricht:

Der Pic du Midi ist ein einzelnes hohes Gebirgs mit schmalem Gipfel. Dieser besteht aus einem knorrigen (glanduleux) ungemein harten Glimmerschiefer, der sich in ziemlich starke fest zusammenhangende Tafeln spalten, aber nicht weiter in Blattchen theilen lässt, sondern vielmehr in schiefe Parallelipipeden, wie die Trapparten zerspringt. Fathe ist schwarzlichgrau, etwas silberartig schimmernd von Glimmer. Dieser Felsen wird von dem Blitzstrahle nur in so weit angegriffen, daß sich die Oberflache mit einem gelblichen Schmelz überzieht, besetzt mit blasigen Puncten, welche bald rund, bald gehorsten und concav, gewöhnlich undurchsichtig, zuweilen halbdurchsichtig sind. Einige Felsen sind mit diesem Schmelz wie mit einem Firnis überall überzogen und mit Blaschen bedeckt, welche oft die Größe einer Erbse erreichen. Im Innern aber ist det

Felsen vollkommen unversehrt. Die geschmolzene Derfläche ist nur einen Millimeter dick.

'Auf dem Gipfel des Mont - Perdü findet man mliches. Dieser ist fast ganz mit Schnee bedeckt id zeigt keine zusammenhangenden Felsen, sonrn bloss einzelne auf einander gehäuste regellose eine Massen. Die Gebirgsart ist Kalk von bituinosem fetidem Geruch, häufig vermengt mit eim sehr feinen Gnarzsande. Mehrere dieser Felsicke zeigen deutliche Spuren von der Wirkung des litzes. Ihre Oberfläche ist besetzt mit gelben glagen Blasen, aber auch hier geht die Schmelzung emals ins Innere, so klein auch oft die Steinstücke nd; und was dabei merkwürdig ist, die Hitze, elche die Oberfläche zu schmelzen stark genug geesen, hat nicht einmal den eigenthümlichen Leirengeruch dieses Steins zerstört, der bei künstlicher rhitzung oder Behandlung mit Sauren leicht verhwindet.

Auch auf der Roche Sanadoire, einem Berge im epartement Puy-de-Dôme, der aus Klingsteinrphyr besteht und für vulkanischen Ursprungs geilten wird, ist die Oberfläche der Felsen verglast id mit Bläschen besetzt.

Endlich haben auch die Reisenden, Humboldt id Bonpland, beim Hinauftragen ihres Baromees auf die höchste Spitze des Vulkans Toluca, estlich von der Stadt Mexico, die Obersläche des elsens El Frayle verglast gefunden, ohne Zweisel rch eine électrische Explosion. Die Gebirgsart ein röthlicher trachitartiger Porphyr, mit großen von blättrigem Feldspath und

222 Wirkung des Blitzes auf Gebirgsmassen.

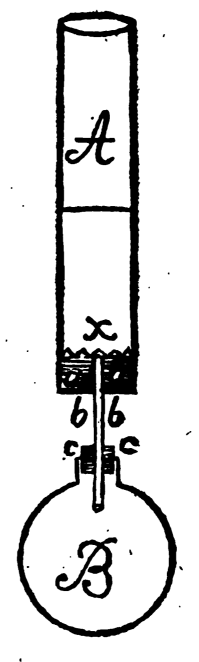
Hornblende. Die verglasten Stellen waren etwa zwei Quadratfuß groß. Der Ueberzug ist olivengrün, nur is a Linie dick und ähnlich der Kruste einiger Meteorsteine. An mehrern Stellen war der Felsen durchbohrt und die Löcher zeigten inwendig die nämliche glasige Kruste.

Diese Wirkungen des Blitzes erinnern an die bekannten Blitzrohren, welche von Fiedler in Gilberts Annalen B. 60 und 61 vortrefflich beschrieben worden.

Notizen und Auszüge.

Dereiner's pneumatisch - mikrochemischer Extractionsapparat.

ser Apparat dient dazu, kleine en, etwa 10, 20, 50, 100 bis Fran eines zu analysirenden enkörpers mit Wasser, Weinabsolutem Alkohol und Aether trahirep. Er besteht aus einer bis 9 Linien weiten und 6, 9 Zoll langen Glasrohre A, beit, die zu extrahirende Substanz lie auflösende Flüssigkeit aufzuen. Sie ist an dem einen (un-Ende mit einem durchbohrten a a verschlossen und mit einer ussröhre bb versehen, welche iden Enden offen und nur bei x Ausselin bedeckt ist, damit sie der zu extrahirenden Substanz, n feingepülverten Zustande anndet werden muss, nicht verwerde. Man füllt mit letzterer



halben Raum der Röhre A dicht an und die

andere Halfte des Raumes mit der auflösenden I sigkeit. Wenn dieses geschehen, fügt man 🦱 Ausflussröhre bb mittelst eines durchbohrten cc eine durch wenige Tropfen Alkohol (mit !! der Wärme) luftleer gemachte Glaskugel B. setzt die ganze Vorrichtung in eine senkrechte an einen kalten Ort. So wie der Alkoholdu der Kugel abkühlt und sich verdichtet, wird ein cuum gehildet, wo dann durch den Druck der auf den Inhalt der Röhre A die auflösende File keit in die zu extrahirende Substanz gepresst un auflöslicher Materie geschwängert in die Kugell abgedruckt wird. In wenig Minuten ist die Bo tion vollendet und man kann nun eine andere sigkeit einwirken lassen, wenn die Kugel B Extracte geleert und aufs Neue luftleer geworden.

Aus Döberreiners Pnoumatischer Phytochemie

Biot's Theorie der Erdbeben.

Nachdem zur Erklärung des Erdbebens die schiedenen neuen Entdeckungen in der Chemit Physik, z. B. die Wasserzersetzung, die exploiten Gase, die Electricitat, die Voltaische Saule w. gedient haben, und jene Naturerscheinung den Anforderungen, welche jetzt die Wissen an eine Theorie macht, nur noch unerklärlicht worden, stellt Biot in dem Journ des Sav. Avr. 244. die Hypothese auf, dass die Erde nauf eine unhetrachtliche Tiefe eine feste Begleichsam eine noch frische Schlacke bilde,

velcher die Masse bis auf den Mittelpunct flüssig, vahrscheinlich seurig flüssig sey, und das hier in zu zewissen Zeiten chemische und physicalische Agitationen die ausgedehnten Erschütterungen hervorbrächten. Aus der ungleichen Dicke und Festigkeit der erstarrten Erdrinde würden sich die Ungleichheiten der Schwere erklären, welche man durch den Pendel von Schottland bis nach Spanien und besonders in der Mitte von Frankreich bemerke, so wie denn die Vulkane noch als die übriggebliebenen Spunen des Erstarrungsprocesses anzusehen wären.

Biot über das neueste Erdbeben zu Paris.

Nach dem Journal des Savans 1822. April, wurle das Erdbeben am 19. Febr. d. J. zu Paris nur von
biot und seinem Sohne auf der Sternwarte Morens 8 3/4 Uhr bemerkt, und zwar als ein plotzliches
Wiegen (die Beobachter lagen im Bette) von Süden
ach Norden, in zwei deutlichen Schwingungen,
velche etwa zwei Secunden dauerten. Arago hatte
ine Erschütterung nach dem magnetischen Meridiane vermuthet aus der zufällig bemerkten Längenbevegung seiner an Seidensasern ausgehangenen Nadel.

Da ohne diese Beobachtungen keiner in ganz 'aris von einem sehr bedeutenden, aus Savoyen heriber sich erstreckenden Erdbeben Kunde bekommen
ätte, so lässt sich daraus schließen, wie häufig diese
'hanomene unbemerkt bleiben, und Biot schlagt
aher vor, auf hohen sesten Gebäuden selbst anzeiende Instrumente für Erdbeben zu errichten, welne bloß aus einem Pendelapparat bestehen könnten,

deren Abweichung um die Verticale durch Verschie bung eines Zeigers oder durch den Eindruck eine Fleckens an einen umgebenden Ringe die Erschutte rung und deren Richtung angeben würden. Um an dere zufallige Bewegungen auszuschließen, müßt der Pendel wohl befestigt und mit einer Glasglock bedeckt seyn.

Ohr des Dionysius.

Das berüchtigte Ohr des Dionysius, eine Groth in den Steinbrüchen bei Syracus, ist nach Hugher Travels I. 105. in Form eines S in den Felsen getrieben, 183 engl. Fuß lang, etwa 70 Fuß hoch und von verschiedener Breite, namlich an einigen Stelle 16 bis 21, an andern 25 bis 33 Fuss. Die Seiten wande sind rundlich und wellenförmig ausgehölt etwa in der Mitte rechts befindet sich eine keilformige Vertiefung, das Tympanum genannt; am End ein enger Kanal von 5 Fuß 8 Zoll Tiefe und von Fuss 5 Zoll bis 1 Fuss 8 Zoll abnehmender Weite Die Grotte scheint zu einem Experiment für die Archimedische Schule angelegt gewesen, aber zum The misslungen zu seyn, indem die darin gesprochene Worte zwar sehr verstärkt, aber völlig undeutlich werden, wogegen aber Tone einer kleinen Flöte ode eines andern einfachen Instruments ein ungemein an genehmes vielfaches Echo geben, indem sich dasselb zu harmonischen Klangen, wie eine zusammenhan gende Musik ordnet. Zu dem vermeinten Zweck de Horchens kann also diese den Gehörgang nachsh mende Grotte nicht gedient haben.

Am Eingange der Grotte gewinnt man jetzt Salpeter.

Künstliche Atmosphäre für Kranke.

In dem Med. Journ. XLVI. 115. erzählt Th. A. Knight, Prasident der Horticular Soc. zu London; wie er einem an Brustkrankheit Leidenden, welcher der Verordnung des Arztes, ein südliches Klima zu besuchen, wegen Körperschwäche und Blutauswurf nicht mehr folgen konnte, ein solches Klima 18 Monate lang auf künstliche Weise in seinem Hause eingerichtet, und dadurch demselben nicht allein Erleichterung, sondern auch einen Grad der Genesung verschafft habe, die schon gänzlich aufgegeben worden.

Nachdem nämlich der Arzt die erforderliche Temperatur und Feuchtigkeit bestimmt hatte (eineetwas feuchte Atmosphäre erleichtert besonders das Athmen), so wurde in dem Hause des Kranken ein dichtverschlossener Raum als Erwarmungsort mit Hitzrohren eingerichtet und darin eine Anzahl Topfe mit feuchtem Sande umhergestellt. Aus diesem erhitzten Raume wurde die feuchte und erhitzte Lust durch zinnerne mit Holz umgebene Rohren in die verschiedenen Gemächer des Hauses geleitet, wo der Kranke sich aufhalten wollte. Die Temperatur wurde stets auf etwa 60° F. gleichmässig erhalten, und für gehörigen Abzug der Luft und deren frische Erneuerung gesorgt. Besonders sorgfältig wärmte und feuchtete man die Atmosphare des Schlaszimmers am Mor-Der gute Erfolg übertraf alle Erwartung.

Phosphorescenz von Wunden.

Der berühmte Wundarzt Percy, welcher wäh rend funf und zwanzig Kriegsjahren mehr als ein Million Verwundete behandelte und oft im Dunke verbinden mußte, hat dabei die Beobachtung geriach dass nicht selten auch die Wunden lebender Metschen phosphoresciren Er bemerkte dies zuerst einem jungen Soldaten, dessen sehr geringe Wund am Schenkel mehr als 14 Tage lang leuchtete: schrieb dies aber dem Harn zu, worin die Compre sen getaucht worden waren; da er jedoch bald das auf wahrend der Belagerung von Manheim dassell lebhafte Licht, wie ein Irrlicht, secha Tage lang ube der Wunde eines Offiziers schwehen sah, desse Compressen mit reinem Wasser befeuchtet waren so wurde er aufmerksam, und fand, dass diese Et scheinung an Wunden nicht ungewöhnlich sey. wird nur deshalb nicht leicht beobachtet, weil me die Wunden gewöhnlich bei starker Beleuchtun untersucht.

Aus Cüvior's Analyse des travaux de l'Académie de Sciences de Paris. 1819.

Granville über die Binden der Mumien.

Aus der Untersuchung einer gut erhaltenen wenigstens 3000 Jahre alten Mumie, angestellt von Granville in dem Medical Journal 1821. XLVI 377. ist als besonders merkwürdig auszuheben:

1) Die ungemein kunstliche oder vielmehr volkkommen kunstgemäße Anlegung der Binden, wobArten und Methoden des Bindens, wie sie sich der Kunstverstandige hier hinzudenken mag, auf eine so vollstandige, zweckmäsige und dabei zierliche Weise angebracht sind, dass eine Mumie als das beste Modell darüber dienen, und an einigen Parthien sogar der Meister heutiger Zeit lernen kann.

Gewicht 28 Pfund Av. betrugen, waren verschieden Bewählt und zubereitet. Die Hauptbinden, einige an 5 Ellen lang, bestanden aus starker und elastischer Leinewand, kleinere und besonders die breiten vierseitigen Stücke aus nicht elastischem baumwollenen Zeuche (dessen Gebrauch also alter ist als man glaubt). Beide waren durchdrungen mit balsamischen Harze, und die Leinewand schien vorher in eine starke Auflösung von Gerbstoff (Tannin) getaucht zu seyn, wie einige damit angestellte chemische Versuche schließen ließen.

Analyse der Gelenkschmiere.

Nach Lassaigne und Boissel in dem Journ. de Pharm. 1822, Avril, besteht die menschliche Gelenkschmiere größtentheils aus Eiweiß, verbunden mit einer fettigen und einer in Wasser auflöslichen animalischen Substanz. und enthält außer freiem Natron (woher ihre alkalische Reaction) auch Natronium und Kaliumchlorid, nebst phosphorsaurem und kohlensaurem Kalk. Harnsaure, welche Fourcroy in seinem Systeme als Bestandtheil annimmt, um das Entstehen der Gelenkeoneretionen zu erklä-

ren, fand sich nicht: vielmehr stimmte alles neder von Margueron angestellten Analyse der Spanovia des Ochsens überein.

Dana's Analyse eines sauren harnsauren Amme niums.

Eine Anzahl menschlicher Harnsteine von weingelher Farbe mit röthlichem Kern, von runder, a mehrern Stellen abgeplatteter Form, von Erbsen größe, aus concentrischen Schichten bestehend, sets ten beim Sieden mit Wasser eine große Menge kleiner glanzender Krystalle ab, welche freie Harnsäuf waren. Die Auflösung entwickelte beim Zusatz von Kali Ammonium. Als salpetersaures Silber auge setzt wurde, so fiel harnsaures Silber (aus 57,15 Harnsaure und 42,85 Silberoxyd zusammengesetzt) nieder das auf einer Platinplatte über der Lampe zun Rothglühen erhitzt sieh zu Silber reducirte (— ein bei diesem Salze noch nicht angemerktes Verhalten) Durch Alkohol ließ sich aus diesen Steinen etwa Harnstoff ausscheiden. Die Analyse gab

Harnsaures Ammonium . . 30,49
Harnsaure (nebst etwas Harnstoff) 69,51

Das einfach harnsaure Ammonium bestand au go,15 Harnsaure und 9,85 Ammonium.

Aus Sillimans amer. Journ, 1821. Oct.

Analyse der Korksäure.

Nach Bouillon-Lagrange in dem Journ. de Pharm. 1822. Marz, gab die aus Kork mit 6 Theilen Salpetersaure von 30°B dargestellte, darauf durch Waschen und Abdampfen von Kleesaure gereinigte Korksaure bei der Zersetzung mit Kupferoxyd aus 5 Decigrammen 0,320 Dec. Kohlensaure und 0,2145 Wasser, wonach die Zusammensetzung dieser Saure bestimmt wird zu

Die genaue Berechnung des Versuchs giebt jedoch 58 Kohlenstoff, 34 Sauerstoff und 7 Wasserstoff.

Ferner gaben 2,1 Theile (durch Zersetzung des korksauren Baryts mit essigsaurem Blei erhaltenes) korksaures Blei 2,05 schwefelsaures Blei, woraus ein Antheil Korksaure = 5,464 gefunden wird, das Bleioxydul = 14 gerechnet.

Als auffallend wird hiebei bemerkt, dass die Korksaure und Benzoesaure, welche beide mehr Wasserstoff als im Verhaltnisse des Wassers enthalten, gerade diejenigen vegetabilischen Sauren sind, welche von der Salpetersaure am wenigsten angegriffen werden.

Infusorien im Rohzucker.

Bei der Behandlung mehrerer Rohzuckerarten fand Bajot Descharmes (Journ. de Phys. CXIV. 149) darin häufig kleine sich bewegende Theilchen,

Hydraulic Lime.

Wasserbau-Kalkstein (Hydraulic Lime) nt man in Nordamerika eine in dem Staate Neu-Y neulich in großer Menge gefundene Mergelart, v che nach dem Brennen mit der Hälfte Sand mengt, zum Wasserbau sich vor allen dort beka ten Kalksteinen auszeichnet, indem der Mörtel, fr gebraucht, unter Wasser schnell verhärtet. Bestandtheile dieses sogenannten Wasserbau-Ka steins sind nach Dr. Hadley

Kohlensäure	•	•	55, o5
Kalkerde	•	•	25,00
Kieselerde		•	15,05
Thonerde	•	•	16,05
Wasser	.•	•	5, o3
Eisenoxyd			2,02
	•	-	98, 20.

Diese Analyse kann die künstliche Zusamm setzung eines ahnlichen Kalks leiten.

Aus Sillimans Amer. J. III. 231.

Auswärtige Literatur.

Memoirs of the Wernerian natural history Society. Vol. III. 1821. Edinburgh. 559 S. iu 8. mit 25 Kupfertafeln - enthält außer den zoologischen und botanischen Abhandlungen: Brewster über den Zusammenhang der primitiven Form der Krystalle mit der Anzahl ihrer Axen doppelter. Brechung (sie zerfallen in 3 Klassen, je nachdem sie 1, 2 oder . 3 Refractionsaxen haben). - Späterer Nachtrag zu dieser Abhandlung (Uebereinstimmung des optischen Mineralsystems mit dem von Mohs, oder vielmehr von Weiss aufgestellten Krystallsystems). - J. Fleming über die Mineralogie der Gegend vou Cork in Irland (nördlich Grauwackeschiefer, südlich Kalksteingebirge, woran sich Schieferthon schliefst, mit einem merkwürdigen Vorkommen des Wavellits. - Verschiedene mineralogische Notizen (aus Schottland) von Th. Macknight (Glimmerschiefer ist die Hauptgebirgsart der südlichen Hochlande; - Beregonium, der Sage nach die uralte Hauptstadt von Schottland, welche durch Feuer zu Grunde gegangen soyn soll, ist nichts weiter als eine der sogenannten verglasten Vestungen - vitrified forts - die man häufig in den Hochlanden antrifft, oder ein Berg von vulkanischem Ausehen; - Syanith mit Sphen bei Balahulisch; - Granit mit Topus und Beryll bei Cairngouram). - Ueber die Steinkohlenniederlagen zu Clackmannanshire in Schottland, von Rob. Bald (die Kohlenslötze siud, wie immer in England und vielleicht überall, schildförmig oder elliptisch begränzt, - hier bedeckt mit einer Trappformation und lehnen sieh an Grünstein und Klingsteinporphyr, in welchem letztern bei Wood-Hill eine reiche Journ. f. Chem. N. R. 5. Bd. 2. Heft. ,15

Silbergrube mit Kobalters). - J. Gierson über 🦥 Edinburg in Sandstein gefundene Versteinerungen (Ho-- der Vermuthung nach Eichen - mit Kieselmen drungen, gleich den im Nassauischen gesundenen, übe im Durchmesser und bie 6 Puls lang, fast horizonte östlicher Richtung liegend). - Jameson über die 🗐 Sandside in Caithnels (wo Syenit, Granit, Cong. Sandatein und Kalkstein so in einander greifen, daß eine Formation darstellen). - Dess. Geognosio Lothiau im südlichen Schottland (Herrschendes Ga Rother Sandstein mit inliegenden trapptuffühulichen dort Leckstone genannt). - Dr Holder uber die 🖫 der Carica Papaya (der milchigte Sast dieser auf wachzenden Pilanze erreicht auf eine auffallende We-Muskelfasern des Pleisches, und wird gebraucht, Fleise sart zu bereiten). - Th. L. Dick über den wandern bei Castle Stuart in Ivernels-shire (eine lose betz Conglomeratmasse an der See liegend, durch Eis forben). - Rob, Stovenson über das Bette der Nord einer Karte, worauf durch mehrere Profile die Tie Hohen des Meeresbodens dargestellt sind; - die Tieff men nach Norden allmählig zu: die groate, bis zu 19 ist gegen Norwegen; mittlere der ganzen Nordsee 🖫 Klafter; - ubrigens soll dies Gewässer, wie mehre Seen allmählig an Tiefe absehmen, aber auch an einie len immer mehr über das feste Land hineintreten). - 👢 char und Obrist Yule über Abbrennen der Kanon Lunte (durch den Schlag auf ein chemisches Gemens Zusammensetzung hier noch unnöthiger Weise geheim wird). - Fernore Versuche darüber. - Adie's Symme ter (s. dies. Heft); - noues Hygrometer (wobei da garte Hautchen des Robrs, Arundo Phragmites als hygisches Mittel dient); - hydrostatische Schnellwange (et besserung der von Dr. Coates in Philadelphia zner gebenen). - G. Joung über ein zu Whitby (in der I Nordsecküsts) entdecktes fossiles Skelet (welches ein

unbekannten Art des Delphinus ansugehören scheint). — J. Murray über das Leuchten der See (einige Reisebeobachtungen aus dem Mittelländischen Meere, besonders über die Beroë fulgens).

Annals of Philosophy. 1822. April. - Thomsons Vertheidigung seines Syst. der Chemie 6. Ed. gegen eine (sehr scharfe) Kritik von Brande (oder vielmehr von Ure) in dem Journ. of Sc. Nr. 21. - Versuche über den Widerstand des Wassers (bei Strömungen von bestimmten Geschwindigkeiten gegen Flächen unter verschiedenen Winkeln beobachtet und hier in Tabellen mitgetheilt). - Bemerkungen für Herapath's Wärmetheorie (worin unter andern die Annahme eines Schwerstoffs - gravific fluid - vertheidigt wird). - William und Richard Phillips über den Kupferkies (den crystallisirten und den warsenförmigen von Cornwall; ersterer hat zur Grundform ein spitzes Octaëder, und beide bestehen aus 7 Eisen, 8 Kupfer und 8 Schwefel). - Thomson über den Einfluss der Feuchtigkeit auf das spec. Gewicht der Gase (Berechnungen und Bemerkungen nach Sharpe's Versuchen über die Elasticität und Wärmecapacität der Dämpfe). - M. P. Moyle über die Temperatur der Gruben zu Cornwall (die von Fox beobachtete regelmäßige Zunahme der Wärme mit den Tiefen wird veränderlich befunden und von zufälligen Umständen, insbesondere von der Anwesenheit der Arbeiter hergeleitet). -Notizen (Clarke's Tod durch einen traurigen Unfall; - Zusammensetzung der Kleesäure nach Döbereiner; - Fällung des Silbers durch Chlorin; - Heisse Quellen auf der Insel St. Michael; - Dalton über den gesättigten kohlensauren Kalk in den Wassern). - Londner Soc. (Fallow über, eine neulich bemerkte sonderbare Erscheinung am Monde; W. Scoresby's Versuche über Magnetisirung des Eisens durch den Stofs; Stodart's und Faraday's Versuche im Großen über Legirungen des Eisens mit geringen Mengen anderer Metalle, besonders mit Silber). - Geolog. Soc. (Fox fernere Beobachtungen über die Temperatur der Gruben; Carne über die Ausbeute an Zinn und Kupfer zu Cornwall; geognostische Abhandlungen über engl. Gebirge und südamerikan. Bergwerke). —
Bücheranzeigen (Crabb's techological Dictionory; Mem. of
the astron. Soc. Vol. I.; Robison's Mechan, Philos. 4 Th,
heransg von Brewster). — Met. und astronom. Beobb. —
Patente u. s. w.

Philos. Mag. 1822. März. - Leesons Sicherheitsvorrichtung an dem Knallgebläse (das Gas tritt mitten durch eine Büchse mit Quecksilber, und muss von dem Aussteigen an den Seitenwänden abgehalten werden). - J. 'Moree's neuer Apparat zur Wiederherstellung des Athmens (Vereinfachung des von Murray angegebenen: eine Pumpe mit zwei beweglichen Röhren, von welchen durch Ventile die eine sich nach innen, die andere nach aussen öffnet). - Murray's Vertheidigung seines Apparats (gegen die Bemerkung der Humanitäts-Gesellschaft, dass derselbe zu zusammengesetzt sey). - Beruel über die Behandlung der Platinerze (aus dem Franz. gelegentlich wird angemerkt, dass nach einer Unterhandlung Londo ner Kaussente mit dem bekannten Naturforscher Zea, dernaligem Abgeordneten aus Columbien, jetzt das Platin in großer: Menge nach Europa gelangen werde). - Boussingault über die Verbindung des Siliciums mit Platin (aus den Ande) de ch.). - J. Reade über Refraction (verschiedene Bemmkungen). - Edmund Davy, Prof. zu Cork in Irland, über das Verhalten des Jodins zu Oelen (es wird durch Terpentinis besonders lebhaft angegriffen, auch durch Lavendelöl, weniger durch Kümmel-, Pfeffermünz-, Dosten- und andere ätherische Oele; feste Oele werden durch Jodin blos bräunlich); -Bersten eines Gasbehälters zu London (nicht durch Brennet) des Gazes, sondern durch seinen Wasserinhalt von einigen hundert Tonnen, bei dessen Ausströmen mehrere Menschen end Fabrikgebäude verunglückten, und unter andern auch das Haus mit der Familie des berühmten Naturforschers und Reisenden Edw. Dan. Clarke, der selbst einige Tage vorher, am 154 März durch Hineinstürzen in einen heißen Kessel umgekenmen - weggeschwemmt wurde - completely washed away). -Neues Mittel gegen Hydrophobie (wieder aus Rufsland, vom Dr. Marochetti su Moskau, welcher durch eine Abkochung der Genista tinct. und durch Ausschneiden kleiner Gistknoten, die sich unter der Zunge der Gebissenen zeigen sollen, Heilung bewirkt haben will). — Neues Metall (welches Prof. Giese zu Dorpat in einer engl. Schweselsäure gesunden haben soll). — Starkes Erdbeben am 20. Dec. 1820 und 4. Jan. 1821 auf den Gelebes-Inseln. — Verschiedene andere Notisen.

London medical Repository, 1822. Jan. bis Apr.—
J. G. Smith über verschiedene neue Mittel, insbesondere das Croton-öl. — W. T. Iliff über das Oel von Croton Tiglium. — Carter über die Wirkungen dieses Oels (unentschiedene Resultate). — Notisen (Vogel über die Luft der Ostsee; — Humboldt über Vertheilung der Producte auf der Brde; — Vergiftung durch Cantharidentinktur; — Macartmey zu Dublin empfiehlt, anatomische Präparate in einer verschieden gemischten Auflösung von Alaun und Salpeter aufzubewahren; — Arum colocasia und Arsenik gegen Elephantiasis nach Comes Angabe in Dess. Ensaio dermosographico, Lisboa 1820. 2 P. — Dr. Meyer über die Beschaffenheit der thierischen Organe; — Brande's Analyse des Thees u. s. w.)

London med. and phys. Journal. 1822. Jan. — Granville (Herausgeber) über die Fortschritte der Medicin 1821 (unter den chem. Entd. werden ausgezeichnet: die electromagnetischen; Children über Farhe der Hieroglyphen, Danieles Pyrometer, die Arbeiten von Berard, Faraday, Serullas, Pelletier und Caventou, Schrader, Vogel, Desfosses u. A.). — Analyse der Wursel von Helleborus niger (aus dem Journ. de pharm.). — Ueber Electromagnetismus (Davy's und Wollastous Vers.). — Anseige der Pharmac. saxon. — Notisen (Terpentinöl gegen Krätze, u. s. w.)

Febr. — Kinglake über das Maximum medicinischer Gaben. — A. T. Thomson über Anwendung der Blausäure. Notizen (über eine perlenartige Concretion, gefunden in einer Hydrocele eines Greises; — Morkurialsalbe gegen die Rose; — über die Saamenthierchen.

March. - Sillar und Hood über die Zersetzung 4 Nahrung (Versuche mit einigen Thieren über die Zersetzung kraft verschiedener äußern Theile und innern Organe des Kopers), - Granville über ein neues Gas, das aus animalacher Zeraotsung im lebenden Körper sich entwickelt hatte (el-Mischung von 15 Kohlenszure und 85 Schwefelstickgas, welch letztere aus 92,03 Stickstoff und 7,97 Schwefel in 100 zust mengesetat wer; - soll sich bäung bei Inflammationen w Bauchwasserauchten entwickeln). - Dora, über die hydronie sche Flüssigkeit, woraus sich jenes Schwefelstickges entwick hatte (war zusammengezetzt aus go Wasser, 3,5 Eiweils, 🛊 Schleim und 4 Salze). - Kinglake uber Auwendung Colchicum gegen Podegra, - Murey über kunstl, Min, Wass (aus Sillimans J.) - Notizen (Dr. Th. Thomsons Str. mit Allan zu Edinburg, ausgeglichen ; - Erhaltung der Mildurch halbes Abkochen, u. s. w.)

April. — Granville's Eintheilung der Artneimitt (nach physiologischen Grunden). — Edmund Davy's Verauche, die Verfalschung der Milch zu entdecken (vermittel des schon bekannten Galactometers. — Anseige der pharmseutischen Chemie von R. Price (sehr compendiös — nur Seiten in 12°). — Notisen (blausaures Eisen gegen intermittirende Fieber, nach Dr. W. Follickover zu Baltimore; Boa constrictor, gefunden auf der Insel St. Vincent; — Merin's Analyse der Feuchtigkeit der Porrigo, wonach der Haup bestandtheil ossigsaures Ammonium ist).

Quarterly Review (dessen ausführlichere kritischen Anzeigen bekanntlich meist den Werth gründlicher Abhandint gen haben) 1822, März, — Reisen (Dobrishoffer überde Reitervolk der Abiponer in Paragay; Otto v. Kotzebust Reise in der Südsee; — Galt in Pensylvanion; Bucking ham in Palästina; Kor Porter in Georgien; Ouseley Persien; Harmon in West-Caledonien; Morier in Posion; Lapie im Eismoor; Malte-Brun'a Ann. de Voyages). — Ueber Maasse und Gewichte (die jetzt durch eine en Wolaston, Kater n. A. zusammengesetzte Commission

faitgestellt werden). - Stewart über die Fortschritte der Philosophie (aus den Supplementen der Eucycl. brit.) - Uebe Colonishandel (nach officiellen Berichten).

Ann. de chimie et phys. 1822. Fevr. - D'Arcet -ther die Gasleuchtung im Hospitale St. Louis (ist jetzt wenigstens doppelt so gut und kostet kaum halb so viel, als die sonstige Beleuchtung mit Oel). - Berthier über die heißen : Wasser zu St. Nectaire im Dep. des Puy-de-Dome (schon den Alten bekannt; - in der Nähe eines ausgebraunten Vulkans; -Loblensauer und besonders reich au Natronsalzen, welche hier efforesciren, während sich zugleich erdige Concretionen niederschlagen). - Ph. Grouvelle über basische und saure Nitrate (insbesondere des Zinks, Eisens, Wismuths und Quecke silbers). - Th. de Saussure über die Einwirkung grüner Früchte vor ihrer Reise auf die Lust (Seitenstück zu Berard's Preisechrist; - hier noch nicht geschlossen). - Prony über - Messung der Kraft rotirender Maschinen (vermittelst eines Frictionsapparats). - Lassaigne's Analyse einer Speichel-- concretion und des Speichels vom Pferde (erstere bestand aus & kohlensauren Kalk, mit nur 3 phosphorsauren Kalk, 9 animalischer Substanz und 3 Wasser, letzterer enthält mehr Ei-- wils und kohlensauren Kalk und weit weniger Schleim als der Menschenspeichel). - Figuier zu Montpellier über das Natronium - Goldchlorid (als eigenthümliche Verbindung gegen Pelletier behauptet). - Acad. d. Wiss. Febr. (Fourier - iber Poissons mathematische Theorie der Wärme; -Brongniart über einige Sülswasser-Erdstriche Schweiz und Italien; - Taddei über Zerzetzung der Quecksiberoxydsalze durch Zinnober; - Double über die Wir-. lang des schweselsauren Chinins; - Ampère zeigt au, dass ach le Baillif die Zambonische Säule bei selbst entfernten Erdbeben still steht; - Biot's Bericht über das Erdbeben am 19. Febr. - Desmoulins über die geographische Vertheilung der Thiere). - Lonchamp über das Stickgas der Schweselwasser (gegen Anglada's Behauptung, dass dasselbe stets rein und frei von andern Gasen sey). - 1) avy über eine

Absetzung in den Wassern von Lucca. — Uober die leuchteade und wärmende Kraft der verschiedenen Kohlenwasserstoffgese (nach Brande mit Bemerkungen). — Olbers in Bremen über den Einfluß des Mondes (nämlich auf die Witterung und auf die Organisation insbesondere der Kranken, — wird, wenigstens als erheblich, aus Gründen der Erfahrung und der Theorie bestritten). — Ueber die Wasserhose (aus dem Edinh J.) — Caillot über eine neue Verbindung von Mercuteyand und Kaliumiodid (welche bei Vermischungen der Auflösungen beider in perlmutterähnlichen Blättchen anschoß). — Vogelüber das Bittermandelöl (s. dies. Jahrb. II. 119). — Aukündigung der Faune des Médecins p. Cloquet:

Journ. de Phys. 1821. Dec. - Davy über die Herculanischen Papyrusrollen (aus den Philos. transact.) - Ueber Bevölkerung (Berechnungen nebst geographischen Darstellungen. - Schluss). - Ampern an Van Beck über Electromagnetismus (Betrachtungen, vorzüglich über Rotation der Nadel, welche von der Bewegung des Quecksilbers bei dem Davyschen Zersetzungsversuch hergeleitet wird; am Schlusse folgende Notiz: "j'ai au moyen d'un nouvel appareil rendu aussi rapide, que je pouvais le désirer, le mouvement de révolution, toujours dans le même sens, d'un conducteur vertical, tant par l'action seule de la terre que par celle d'un conducteur horizontal plié en spirale et faisant partie du même circuit voltaique"). - Brief von Mole (über Durchbohrung eines Vförmig gefalteten Streisens von Zinnfolie durch den electrischen Funken, mit zwei einwärts gehenden Löckern). - Mao Culloch über Chromoxyd (aus dem Engl.) - Wirkung starker Kälte (Parry bemerkte auf der Nordpolreise eine ungemeine Verstärkung des Tons). - Green über das Vorkommen von Klapperschlaugenskeletten in einer Höhle (aus Sillimanns J).

Bibl. univ. 1822. Fevrier. — Frauenhofer's opt. Unters. (Schluss). — Met. Beobb. 1821 zu Dieppe, Joyeuse und Dijon (als merkwürdig werden Fälle angeführt, wie auf dem Seeberge bei Gotha und zu Dijon genau dieselben gleichzeitigen

Barometerstände vorgekommen). - Nico d's Udometer (welches die Menge des Regens und die Große der Verdunstung zogleich anseigt, - wird gerühmt). - Steinhäuser zu Halle über Verfertigung der Magnete (übers. aus dies. Jahrb. III. 31) - Brande's Analyse verschiedener Theesorten (aus dem Journ. of Sc. 1822. Jan.) - Dümas Analyse des Froschharns. - Joh. Andr. de Luc über fossile Elephanten (allgemeine geologische Betrachtungen). - Soret über den Pictit (wird wieder nach Lametherie als eine besondere Art Titaners unterschieden und besonders in crytallognostischer Hinsicht genau beschrieben). - Erdbeben zu Genf (und von Savoyen nach Lyon) am 19 Febr. 1822 Morg. 9 Uhr 5 Min. - Gourdon über den (um 1/2 bis 3/4 ° R.) zu hohen Stand einiger Thermometer auf dem Frostpuncte (wird den im Quecksilber zerstreuten Lufttheilchen zugeschrieben). - Landwirthschaftl. und meteorol. Notizen,

Correspondance astron., geogr., hydrogr. etc.. du Baron de Zach. 1820. Jul. - Oct. (erschienen 1821 - 1822). - Plana über die Theorie des Gleichgewichts und der Bewegung der Plüssigkeiten, welche ein beinahe sphärisches festes Sphäroid bedecken (eine durch mehrere Hefte gehende analytische Untersuchung, deren Hauptresultat: dass an den Polen die Mecrestiefe am größten ist). Ders. über die Dichtigkeit und den Druck der Schichten des Erdsphäroids. - B. v. Zach über die wissenschaftlichen Arbeiten der Armenier auf der Insel St. Lazare bei Venedig. - A. Rossi über den Golf von Speccia (mit einigen naturhistorischen Notizen). - Brief vom Capt. G. A. Smyth (über die Expeditionen nach dem Nordpol und in's Innere von Afrika. - Entdeckung des Einhorns in Tibet. - Aussluss des Nigers in den Atlantischen Ocean). -Rumkers Schreiben auf seiner Reise zur Sternwarte auf Nouholland. - Ueber den Cometen von 1821 im Pegasus. - Ueber den 1572 -- 1574 in der Cassiopeia erschienenen hellglänzenden Stern. - Aldini über das Gaslicht auf Leuchtthürmen (insbesondere zu Triest; auf italienischen Pharen wird diese tresliche Erleuchtung noch vermist). - Ueber die merkwürdigen Cometen von 1264 (und 1556, soll wieder kommen 1848).

— Fr. Ricardi über Deutung der Hieroglyphen. — Ueder den von Gauss angegebenen Heliotrop (ein Planspiegel su Signalen mit Sonnenlicht — vielleicht auch zu Telegraphen). — Sonderbares Missverständnis (in Bomare's Dict. de l'hist. nets 3. Ed. Paris 1776 wird nämlich gesagt, dass der Admiral Drake 1605 durch "crabes oder cancres d'une grandeut demesurée" umgekommen sey).

Journ. de Pharmacie. 1822. Märs. - Henry über. Daratellung der gebräuchlichen Jodinpräparate (insbesondere der kalischen und merkurialischen, wie sie in der K. Central-Apotheke bereitet werden, mit Bemerkungen). - Bouillon-Lagrange über die Korkesore (Analyse: 3 Kohlenst., a Oxyg., 0,375 Hydr.) - Virey über Bernstein (nach F. A. Schweiger; - auch zu Anteuil bei Paris mit Braunkohle in einem Kalklager - calcaire à cerithes - entdeckt). -Ders, über ein neues it den Handel gekommenes Lign, hephr. (schwärslich; - die Tinktur giebt nicht das bekannte Farbenspiel des ächten; - von eigenthumlichen Geschmack nach Salpeter und Bisen; - bestimmt als Jaricanda Brasiliana Ju [3] - Des berühmten Arztes J. N. Halle Tod (zu Paris am 11. Febr. 1822; geb. das. 6, Jan. 1754). - Bibliographie (Riffault's Suppl, zu Thomson's Chemie 5. Ed.; - Decrous Traité sur les savous; - Taddei's Recherches sur un antidote contre le sublimé corr.) - Bulletin der Soc. d. Pharm. Jan. (Boutron-Charlard über die Turpethwurzel; -Taddei über das Glyadin als Reagens für Gerbatoff in weingeistigen Flüssigkeiten; - Petit, Apotheker zu Corbeil, über eine neue Pülvernugs - Maschine; - neue pharmazeutische Nomenclatur von Duret und Chercan; - Vereinigung der Bull, de la soc. de l'h. mit dem Journ, de l'h.) - Boutron-Charlard's Analyse der Wurzel des Convolvulus Turpethum Linn, (fast gans die Bestandtheile der Jalappe). - Robiquet über Bereitung des Hydriodin-Kali's (mit Bemerkungen über Verfalschung),

Annales générales des sciences physiques. 1821. Juin. (zuletzt erschienenes Stück, worauf diese reichhaltige Zeitschrift bis jetst unterbrochen worden). - Chabrier über das Sonnensystem (angenommen wird ein fluide sideral -Wasserdunst -, worin die Planeten schwimmen). - Vau der Eyk über Electromagnetismus. - Drapies über die Steinkohlen im Hennegan - Anseige des Ciivierschen Werke tiber die fossilen Thiere. - Ankundigung des Dict. classique, de l'hist. nal. (soil suf 12 Bande beschränkt und von ausgezeichneten Gelehrten redigiet werden) - Wurzer über crystallisirten (vierseitig prismatischen) Baryt, der sich in einer Auflosung von Schweselbaryum gebildet. - Hensmanns, Prof. zu Löwen, über eine besondere Reaction der Salssäure anf Quecksilberoxyd (es wurde unter starker Erhitzung schwärzlich; - die besondere Beschaffenheit der angewandten Subetansen wird nicht angegeben).

Bibliothèque physico-économique p. A. Th. de Berneaud. Paris 1822. Jan. - März (meist landwirth--chaftlich-botanischen Inhalts). - Linnéische Societät Zu Paris (gestiftet 1788, neuerlich wieder hergestellt. Oeffent-Liche Sitzung an Tournefort's Todestage den 28. Dec. un-Cer Vorsitz Lacepède's, Büffons Adoptivsohne; - Anzeige der Erscheinung eines neuen Bandes ihrer Schriften; -Affiliation von 5 einheimischen und 11 fremden Societäten; -Beschlossene neue Edition der Philosophia bot, mit Noten von 111 Mitgliederu. - Preis für 1825 über Saftumlauf. - Vorl. von Berneaud über Theophrast's System; Lefebüre über Tournefort; Mauricet über Ernährung der Pflanzen und Thiere; Lemoureux über Bildung der Geoden; d'Urville Riber die vulkanischen Inseln von Santorin und die neuentstanwiene Insel Camini; Lalanne über Bildung der Holzringe; d'Urville's Flore von Griechenland; Madiot über das merikanische fliegende Eichhörnchen, welches auch bei Lyon pls einheimisch entdeckt worden; Gaillons microscopische Untersuchungen über die Ulva intestinalis; Perrottet über den aus der Augia sinensis gezogenen Firniss; Fodéré's

Reise in die Seealpen; Poiret's Plan seines Werks über die ökonomischen Pflanzen Europa's; Lefebüre's Monographie der Centaureen - ausgestellte Preise von den öken. Socc. ze Bar - sur - Ornain, zu Orleans, Luttich). - J. de Saint-Martin über das geheimnissvolle Agens, wodurch die Pfletzen ihre bestimmte Blüthezeit halten (Vermuthungen). - O die Weinblüthen dem Honig schaden? (widerlegt von Beasnier). - Ueber die Cultur nützlicher Gewächse (verschiedete. Abhandlungen: über Triticum repens; Agrostis stolonifen; Medicago lupulina) - Perrottet über den Pfosserban in Indien (unter dem Schutze der Erythrina, wovon 3 Arten and im Pariser Garten gedeihen). - Notizen (Gyps zum Kleebau; fälschliche Wiederherstellung des schlechten Kleesamen durch Vitriol; vortheilhafte Beimischung der Torfasche, sur Poudrette und zum Urate; Viola sudetica in Gärten veredek; Georgischer Hafer trägt 30fältig; Eyer aufbewahrt in Kalk; Entrindung des Bauholzes auf dem Stamme; Saat in Linien? Knochenmehl zum Dünger; vergebliche Versuche, den Seiden wurm mit einheimischen Pflanzen zu nähren; Aufbewahrung des Korns in bleiernen Kästen; Warnung, den Kornbrand durch unbekannte, oft gistige chemische Mittel zu verhüten; Kasthofers Garten für Alpenpslanzen auf einem Berge bei Interlaken). - Lapostolle's stroherne Blitzableiter (von neuem empfohlen von Thollard). - Bücher (Caumele culture de l'Arachnida; Dombasle's Calendrier du bon ente tivateur; Rond's Cultivateur françois; Moreau's bon Media nier; Thouin's Monographie des greffes; Peignot's Essi chronologique sur les hivers les plus rigoureuses, et sur esfets les plus singuliers de la soudre etc.)

Revue encyclopedique 1822. März. — Geoffroy-Saint-Hilaire über Physiologie (ihre houtige Assethnung und mangelhafte Repräsentation in der Pariser Acal)

— Champoleion über den Ohelisk auf der Insel Philä (circular der neuesten aus der Zeit der Legiden; — die bekannte girchische Inschrift ist keine Uebersetzung der hieroglyphischen)

— Notizen (D. Cochrane's Reise nach dem Altai; — Bertalen.

et über die fruchtlaren Gegenden des allen Gyrene, jetst Soffaf; - Griffith's Dampfwagen; - Ruinen einer uralten mexicanischen Ştadt; - Krinkoff über noch lebende giguntische Thiere im hohen Norden; - Elephantengerippe bei Worones; - Mutis's 4000 Gemälde südamerikanischer Pflansen). — Gelehrte Gesellschaften: Ceylon (Wrigt über einen Felsen bei Colombo, und meteorologische Beobachtungen). -Petersburger mineralog. Soc. (Vorles. am 10, Jan.: Scherer tiber den Nutson der Mineralogie; - Le Maistre's Versuche mur Erklärung der Wasserhosen; - Kovanka's Biographie des Chemikers Wlassof) Brüssel 1821 (Preisschriften: Drapiez über die Mineralogie des Hennegau's; Marée, Apotheker zu Löwen, über die Schwefelalkalien; Coulier, Fabrikant su Paris, über des Berlinerblau) Rouen 1822 (Morin's Aualyse der Quassia rubra und des Stintsleisches) Soc. d'encouragement su Paris (Sirhenry über damascirten Stahl; -Jollivet vermacht der Gesellschaft 400,000 Franks) Soc. de Geographie zu Paris (Präsident: Laplace; verschiedene Vorll, von Malte-Brun und Roux).

Effem. lett. di Roma. 1822. Febr. — L. Marini's Versahren, die Voluta ioniana des Vitruvs zu beschreiben (Auszug ans einer zu Rom 1821 erschienenen Schrift). — P. Ruffini über Laplace's Wahrscheinlichkeitslehre (Bem. über deren Anwendung auf moral. Gegenstände, — aus vier Mem. ausgez.) — L. Martorelli über die Gerüche (odori) bei den Alten (in Beziehung auf Stellen bei Horaz und A.; — mit Bemerkungen über den Stoff der antiken Kleidungen u. s. w.) — Anzeigeu (verschiedener deutscher, franz. und engl. Schriften).

L'Iside. Palermo 1822 (neue encyclopädische Zeitschrift für Sicilien, welche monatlich amal erscheint) enthält in den ersten 3 Heften unter andern: Ueber den jetzigen Zustand der Künste und Wissenschaften in Sicilien (die Mathematik wird am wenigsten vernachlässigt). — Gautieri über den Einfluß der Wälder (nämlich auf die Salubrität der Länder und deren Cultur). — Ueber den Anbau der Kartoffeln (die neulich in Sibilien eingeführt worden).

Antologia di Firense Nr. XV. — Ueber Jouherte Reise in Armenien. — Die Institute au Hofwyl. — Taddelüber einige chemische Gegenstände (ein Schreiben aus Paris). — Inghirami über die Nivellation von Toscana. — Gallizioli, über Gistpstanzen (in medicinischer Hinsicht). — Vorll. in der Academia dei Georgofili. — Ridolli über einige physicalische Gegenstände (Brief an Tadden nach Paris, vorzüglich über Electromagnetismus). — Ueber die Fortschritte der Nordamerikaner (besonders in den mechanischen Künsten).

Giornale enciclop. di Napoli, 1821. Fasc. I und II. — P. Portal über den Eisenglanz (insbesondere den volumenischen Eisenglimmer). — Ueber das Meteor zu Lecce (genehen Abends am 29. Nov. 1820). — Die neueste Eruption des Vesuvs (am 16. Jac. 1820; beschrieben von T. Monticelli und dem französischen Reisenden Croutel, welcher sich bald nachher in den Schlund stürzte). — Notizen (Verhandlungen der medicinisch-chirurgischen Soc. zu Nespel; — neue electricache Batterie; — Manufacturen in Egypten; — Frediano's Besuch des Ammonstempels; — Erhaltung anatomischer Präparate durch Salzauflösungen; — Taddei's Mittel gegen Sablimat; — Ricei's galvanische Versuche). — Ueber das neue Observatorium auf dem Capodimonte zu Nespel.

Journal de l'Ecole roy, polytechnique, Paris 1820, enthâlt ausser den rein mathematischen Abhandlungen, von Poisson, Poissot und Couch y die bekannte Preisschrift von Dulony und Petit über die Messung der Temperaturen und über die Gesetze der Wärmemittheilung S. 189 204 (s. dies, Journ. XXV. 504).

Memoires du Museum. T. VIII. Paris, 1822, Vauquelin's Analyse der Frucht von Baobah Adansonia, 1—11, — Dutrochet über das Wachsen und die Reproduction der Vegetabilien, 12—46 (noch nicht geschlossen; — mit 46 Figuren). — Chabrier über den Flug der Insecten (Schluß) 47—92. — D'Orbigny über mehrere neue fossile Mollusken, mit Abbildungen, 93—110. — Latreille über den Ursprung des Wachses, 136—148. — Delalande's Bericht von seinet.

naturwissenschaftlichen Reise nach dem Kap. 149 - 168. - Brongniart über Classification und das Vorkommen der fossilen Pflanzen, mit zahlreichen Abbildungen. 203 - 240.

Journal of Science 1822. April oder Nr. 25. A. Ure, Prof. su Glasgow, über das Kalkchlorid (Tennant's Bleichpulver; - über die mangelhaften Analysen desselben von Dalton, Henry, Welter, Thomson und Grouvelle; neue synthetische und analytische Untersuchungen, wonach die Verbindung des Chorins mit dem Kalkhydrat unvollständig und nicht bestimmt zu seyn scheint; - Bereitung im Großen und Erklärung des Processes; Prüfung vermittelst Indigauflösung; gelegentliche Untersuchung der Oxyde und einiger Salze des Mangans). - Ueber die Vernachlässigung der Mineralwasser zu Bath (der Badearst klagt hier über Mangel an Empfehlung von den jetzigen Aerzten, welche Hydrargyri Doctores seyen). - Sam. Parkes über wissenschaftliche Journale (welche in England von 1681 bis 1749 erschienen). - Dr. J. Nimmo über die Saamen von Croton Tiglium (deren Oel jezzt wieder in Gebrauch gekommen; sie enthalten 27,5 Pc. einer eigenthümlichen scharsen, in Alkohol auflöslichen Substanz, außer dem Oele; suletst empfehlende ärstliche Beobachtungen). -Ueber einen griechischen Aschenkrug (nebst Abbildung des Kirchhofs bei Athen, woraus Hr. Vulliamy das mit Asche nebs einer goldnen Spange gefüllte Gefäls hervorgesucht). -J. F. Daniell über barometrische Correctionen (hinsiehtlich der Feuchtigkeit, mit Hülfe des neuen Hygrometers; dabei Tabellen und Exempel). - H. H. Jun zu Glasgow über einen Indicator für Dampsmaschinen (noch nach Watt selbst, mit einer Abbildung: ein an den Cylinder der Maschine besestigter kleiner Cylinder, mit einer Feder und einem Gewichte, das durch die Spannung des Dampfs mehr oder weniger gehoben wird). - Dr. A. P. W. Philip zu Edinburg über Physiologie (Betrachtungen über die verschiedenen Systeme und deren practischen Einfluss). - Davies Gilbert über Lüftung der Zimmer und Ableitung heißer Luft (auf den Calcul gegründete Vorrichtungen, angebracht im Parlemensgebäude). - J. Shaw

über paralytische Entstellungen des Angesichte (in Beziehung auf die verschiedenen Nerven). — Ray über Calcination der Metalle (von Children wieder in Erinnerung gebracht, um misseigen, wie auch schon ältere Chemiker darüber ziemlich richtige Ansichten hatten). — Fortschritte der Ausländer in der Chemie (unsern Lesern bekannt). — J. F. Necker de Saussüre's Voyage en Ecosse. 5. B. Geneve (ausführliche Anseigh wie zie dies treffliche geognostische Werk von Necker's Enkel verdient). — Astronomische und nautische Collections (gegen Baily's Bemerkungen über den Naut. Alm.; — Stallungen der kleinen Planeten; — South's astron, Beobb.). — Miscellen (bekannt).

Auszug

des

meteorologischen Tagebuchs

v o m

Professor Heinrich

in

Regensburg,

Junius 1822.

Mo-	B'arometer.						
Tag.	Stunde	Maximum	Stunde	Minimum	Medius		
1 2 5 4 5	10 F. 10 F. 8 F. 10 F. 10 F.	27" 2", 7 27 2, 4 27 5, 0 27 3, 3 27 2, 2	6 A. 4 A. 8 A.	27" 2", 00 27 1, 67 27 2, 52 27 2, 09 27 1, 00	27 2, 27 2, 27 2,		
6 7 8 9	4 F. 10 F. 8 F. 10 A. 8 F.	27 1, 0 27 1, 0 27 0, 9 27 1, 2 27 1, 7	4 A. 6 A. 6 A. 7 4 F. 6 A.	27 0, 07 27 0, 09 26 11, 96	27 0, 27 0, 27 0,		
11 15 15 14 15	8 F. 10 A. 7 F. 8 F. 8 F.	27 0, 7 27 0, 7 27 1, 1 27 0, 5 26 10, 5	6 A. 7 2 A. 7 9 A. 7 A. 6 A.	27 0, 05 27 0, 00 26 11, 59	27 1, 27 0, 27 0, 26 11, 26 9,		
16 17 18 19 20	9 ł A. 10 A. 4. 8 F. 4 F. 10 A.	26 11, 8	7 4 F. 4 F. 8. 10 A. 5 6 A. Mittags		26 10, 27 1, 27 1, 26 11,		
21 23 24 25	8. 10 F. 8. 10 F. 9 F. 9 F. 8. 10 A.	27 2, 1	6 4 F. 6 A. 6 A. 7 6 A.	27 1, 34 27 0, 61	27 1, 27 1, 27 1, 27 0, 27 1,		
26 27 28 29 50	8. 10 F. 5 kg. 9 kg. 4 F. 8. 10 F.	27 1, 7	6 A. 6 A. 5 F. 7 5 A.	26 11, 79 27 0, 00 27 0, 37	27 1, 27 0, 27 1, 27 6, 27 0,		
Im gens. Monat	d.4.F.	27 3, 3	d, 15, A.		27 0,		

4 4 2

74	hermometer.		Hygrometer.		-	Winde.		
-	Minj-	Mo- diam	Ma- rim		Me- dium		Tag.	Nacht
In a min a la come a la come de l	15,0 12,0 15,0 15,0 9,7 10,0 11,4 12,0 9,6 6,7 9,7 9,6 10,3 10,3 10,0 10,0 10,0 10,0 10,0 10,0	17,85 17,19 15,40 16,90 15,62 15,41 16,72 16,05 15,14 16,48 14,23 15,53 16,90 18,76 19,20 15,83 15,53 17,15 16,40 15,64 14,60	857 857 859 856 875 875 875 875 875 875 875 875 875 875	665 810 795 795 795 795 795 795 795 795 795 666 644 655 680 575 680 575 680 575 680 575 680 575 680 575	780, 853, 853, 853, 774, 785, 858, 858, 858, 857, 722, 747, 755, 759, 767, 802, 782, 783, 783, 784, 775, 775, 775, 775, 775, 775, 775, 77	1 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	ONO. 2 80. 1 NW. 1 NW. 1 NW. 1 SO. NW. 1 SW. NW. 1 NW. 1 NW. 1 SW. 1 NW. 1 SW. NW. 1 NW. 1	W. 1. O. N. 1. NO. SO. 1. SO. 1. NO. NW. 1.
		, 4						,

4

à

Monatstag.	W	Summ Uebe de Witte			
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere T. Schone T.	
	1. 2. 3. 4. 5.	Vermischt, Heiter, Heiter, Heiter, Wind, Heiter,	Vermischt. Sehon. Heiter. Heiter. Wind. Schön.	Heiter. Heiter. Heiter. Heiter. Schön.	Verm Tage Trube Tage Mindige Tage mit Gewitter
	6. 7. 8. 9.	Vermischt. Verm. Wind. Heiter. Heiter. Wind. Heiter.	Wind, Regen. Gewitter, Vermischt, Hester, windig. Heiter, Wind, Heiter.	Schön. Heiter. Heiter. Heiter. Heiter.	Heitere Ni Schöne Verm. Trube Windige Sturm. Nächte mit
	11. 12. 13. 14. 15.	Heiter. Vermischt. Vermischt. Heiter. Sehon. Regen. Gewitter,	Heiter, Verm, Regen, Entf. Gew, Verm, Trub, Heiter Vermischt,	Heiter. Schon. Schon. Heiter. Cowitter. Regen. Trub.	Atmosph
	16, 17, 18, 19,	Vermischt, Vermischt, Schön. Schön Heiter, Vermischt,	Vermischt. Schon, Wind, Schon, Heiter, Heiter. Trüb, Rogen,	Schön. Heiter. Schön, Heiter. Schön. Trüb. Verm.	Anm. Mi Jany fango wärtige Bee
	21. 22. 23. 24.	Vermischt. Schon. Schön. Schön. entf.Gew. Vermischt.	Schön. Schön. Heiter. Ileiter. Vermischt. Trüb. Regen.	Heiter. Heiter. Schön. Schön. Vermischt.	Local an niedrige als der sei Nov. 1812 astronom. dafe von al meterköher
	26. 27. 28 29.	Vermischt, Heiter, Schön, Verm, Trüb, Trüb.	Regen. Verm. Schön. Verm. entf. Gew. Trub. entf. Gew. Trub. Wind.	Schön, Heiter, Verm, Heiter, Schon, Trub, Regen, Entf. Gewitter, Trub, Regen.	ner Parise muss abges den, went den vorige niren solle natlichen man hiera

Ueber einige auffallende Wirkungen der Volta'schen Säule auf das Electrometer, und über die Leitungsfähigkeit des Glases und anderer Isolatoren.

V o m

Prof. Gustav Bischof in Bonn.

ls ich im Laufe des gegenwartigen Semesters, Behufs meiner Vorlesungen über Experimentalchemie, die Volta'sche Säule wie gewöhnlich aufhaute, wollte ich meinen Zuhörern unter andern die Gegenwart der Elektricitäten an dem Behrenschen, vom Hrn. von Bohnenberger verbesserten Etektrometer zeigen, hiebei kam ich auf einige Erscheinungen, die mir zu auffallend waren, als dass ich sie nicht hatte weiter verfolgen und genauer prüfen sollen. bemerke zunächst, dass meine Säule eigentlich aus zwei in homologer Ordnung aufgehauten Saulen bestand, wovon die eine 123 Plattenpaare hatte, und sich nach oben mit dem Kupserpol, die andere 39 Plattenpaare hatte, und sieh nach oben mit dem Zinkpol endigte. Beide Säulen standen in zwei abgesonderten Gestellen auf Glasplatten und

Die Platten hatten 9 Quadratzell Flache, und ware mit Pappeplatten in Kochsalzwasser getränkt aufgebaut. Obgleich dieselben Platten schon mehrmagedient hatten, und die Zinkplatten auch zum The schon sehr zerfressen waren, so war die Wirkus der Säule doch noch so kräftig, daß die Transportationsversuche Davy's u.s. w. noch recht gut a gestellt werden konnten, auch beim Schließen de Kette noch deutliche, beim Tageslicht sichtbar Funken zum Vorschein kamen.

Das Elektrometer, dessen ich mich zu den fo genden Versuchen bediente, war mit einem Condet sator versehen, den ich aber hiezu nie gebraucht es ist von dem Mechanikus Buzengeiger in Tubu.ge verfertigt, und hatte ganz die bekannte Einrichtus

Um mich in der Folge so viel wie moglich d Kurze bedienen zu konnen, bemerke ich, dals u unter Zink und Kupferpol stets die beiden Pole d

^{*)} Meine Säulengestelle bestehen aus einem gehrnisten Bewon nahe i Fuss Flache, auf demzelben sind 4 senkret stehende 22 Zoll hohe, holzerne, parallelepipedus Saulen angebracht, durch welche in gleichen Entferengen von unten nach oben je 3 Holzschrauben sich schreben lassen, en deren inneres Ende ein holzerner Cyli der besestigt, welcher in kleine Glaser von breiten Beden eingekuttet ist. Diese Schrauben mit ihren Glassollen dienen, die Säule isoliet zu halten, und da beschriebene Einrichtung verstattet, in de maelbe Gestelle Platten von verschiedener Große aufzuschicht und zu halten, und zwar so, dass man zu jedem einen Plattenpaar bequem kommen kann.

Toita'schen Säule, unter + und - Pol aber die beien nach unten gekehrten Pole der beiden in dem
Eläse des Elektrometers befindlichen Zambonischen
Eulen verstehe. Zwei Stellen an der außern Flache
Es Glases des Elektrometers, welche, wie sich erben wird, eine besonders wichtige Rolle bei den
achstehenden Versuchen spielen, will ich + und telle am Glase nennen: sie bezeichnen diejenigen
tete an der außern Fläche des Glases, welche in den
feinsten Entfernungen von den beiden Polen der
ambonischen Saulen abstehen. Eine durch die beien, nach unten gekehrten Pole in Gedanken gezome, und bis an die äußere Fläche des Glases veringerte Linie trifft, wie leicht einzusehen, diese
eiden Stellen.

Als ich meinen Zuhörern zeigen wollte, dass das didhlättchen des Elektrometers von dem - Pole Egezogen werde, wenn der Zinkpol durch einen eitungsdraht mit dem Knopse des Elektrometers in erhindung gesetzt wird, und dass diese Anziehung Enchme, wenn man den vorher isolirten Kupserpol Leitende Verbindung mit der Erde setzte, berührte zufallig mit der einen Haud die beiden oben bezeichen Stellen des Glases, während ich den Draht vom ipferpol in der andern Hand hatte: sogleich wurde Goldblättchen sehr heftig von dem - Pole anrangen und wieder abgestoßen, und dieß dauerte so age fort, als ich in der Berührung beharrte. Diese Fir neue und auffallende Erscheinung veranlasste Hich nun zur Erforschung der nähern Umstande Um bei den folgenden Versuchen jede ogliche Täuschung zu verhüten, habe ich nach jedem einzelnen Versuche das Elektrometer durch einen guten Leiter ausgeladen, so dass ich also sicher seyn konnte, dass keine freie Elektrizität zurückgeblieben ist. Dass die Versuche auf einem feststebenden Tische vorgenommen wurden und ich jede Erschutterung desselben sorgfaltig vermied, versteht sich von selbst *).

^{*)} Ich begann meine Versuche am 4ten Tage, nachdem die Säule aufgebaut worden war, und setzte sie fort bis zum 12ten Tag. Die Wirksamkeit der Säule nahm während dieser Zeit nicht beträchtlich ab; nur an einem Tag. als ich am Abend vorher die Vorrichtung sur Wasserzersetzung mit der Säule in Verbindung gebracht hatte, fand ich sie ungewöhnlich schwach; sie erholte sich jedoch am folgenden Tage wieder. ger indess die Säule stand, desto längere Zeit war nach jeder Entladung auch erforderlich, bis sie wieder ihre volle Ladung angenommen hatte; weshalb die später angestellten Versuche mir ziemlich viele Zeit kosteten. Uebrigens blieben die Resultate stets constant. dem ich schon am ersten Tage, wo ich mich mit diesen Versuchen beschäftigte, mit den Grunderscheinungen vertraut geworden war, lud ich Herrn Stud. Förstemann aus Nordhausen, einen meiner fleissigsten und thätigsten Zuhörer, der seit ohngefähr einem halben Jahro täglich meinen chemischen und physikalischen Arbeiten mit vielem Eiser und dem besten Ersolge beiwohnt, zur Fortsetzung dieser Versuche ein. Herr Förstemaun unterstützte mich hiebei nicht nur sehr thätig, sondern ich verdanke auch seiner Beobachtung die Kenntniss einiger der im Folgenden-beschriebenen Erscheinungen.

Brste Reihe von Versuchen.

e Pole der Volta'schen Säule werden durch tallene Leiter oder durch den menschlichen irper mit dem Elektrometer, welches auf dem Tische der Säule steht, in unmittelbare oder mittelbare Verbindung gesetzt.

1,

Der Zinkpol wurde mit dem Knopse des Elekometers durch einen Draht in Verbindung geacht, der Kupserpol war isolirt: das Goldblattien wurde etwas von dem - Pole angezogen. Hierif herührte ich mit dem Finger den Kupferpol und erfolgte eine abermalige Anziehung des Goldhlätt-Als ich einen Finger der andern Hand, ährend ich mit dem Kupferpol in Verbindung blieb, em Glase des Elektrometers naherte, nahm die nziehung abermals zu, und bei unmittelbarer Beihrung der - Stelle schlug das Goldblättchen zu iederholten Malen an den - Pol an, diess dauerte lange, als ich in der Berührung beharrte. ihrte ich die + Stelle, so schlug das Goldblättchen iederholt an denselhen Pol an, und diess dauerte ieder so lange, als ich in der Berührung beharrte. uch wenn mit dem Finger einer der beiden nach ben gekehrten Pole der beiden Zambonischen Säum berührt wurde, erfolgte eine Anziehung des Goldlättchens zum - Pol, jedoch nicht so hedeutend, ls in den beiden vorigen Versuchen, und die Anzierung und Abstossung geschah in viel größeren Zeitntervallen, und manchmal war eine Berührung von einer Minute erforderlich, ehe das Goldbitttehen dem - Pol zueilte.

2.

Berührte ich mit meinem Finger den Kupferpol, während der Zinkpol isolitt war, so bewegte sich das Goldblättehen etwas gegen den + Pol, obgleich ich durchaus in keiner anderen Berührung, als durch den Fußboden und den Tisch, mit dem Elektrometer stand. Diese Bewegung des Goldblättehens erfolgte selbst dann noch, wenn eine andere Person, sie mochte stehen, wo sie wollte, den Kupferpot berührte. Auch war kein Unterschied wahrzunehmen, ob der Zinkpol isolitt war otler nicht.

3.

Berührte ich, wie vorhin, den Kupferpol und mit einem Finger der andern Hand den Knopf des Elektrometers, wahrend der Zinkpol immer isoliet blieb, so wurde mit großer Kraft das Goldblattchen vom + Pol'angezogen, dann wieder abgestofsen, und diels dauerte so lange fort, als ich in der Berührung behaurte. Berührte ich zuerst den Kupferpol, wodurch also nach dem vorvorigen Versuche das Goldblattchen dem + Pol sich etwas näherte, und hierauf mit dem Leitungsdraht des Zinkpols den Knopf des Elektrometers, so war die Bewegung des Goldblattchens nach dem - Pol viel stärker, als wenn ich zuerst den Leitungsdraht mit dem Knopfe und dann den Finger mit dem Kupferpol in Berührung hrachte. Dieser Unterschied erklart sich sehr leicht daraus: dass in diesem Falle das Goldblattchen schon etwas weniges von dem - Pol angezogen wurde, weshall die Berührung des Kupferpols keine so beträchtliche Bewegung nach derselben Richtung mehr veranlassen
konnte; während in jenem Faile das Goldblättchen
zuerst etwas nach dem + Pole bewegt wurde; folglich die Berührung des Leitungsdrahts vom Zinkpol
mit dem Knopfe des Elektrometers eine stärkere Bewegung nach dem - Pol verursachen mußte.

4.

Beide Pole der Säule wurden isolirt, mit der einen Hand der Kupferpol, mit der andern die — Stelle des Glases berührt: 'das Goldblättehen wurde 'vom — Pol angezogen, aber nur schwach.

5.

Der Kupserpol wurde durch einen Mössingdraht in leitende Verbindung mit der Erde gesetzt und mit dem Ziakpol der Knopf des Elektrometers berührt: es wurde das Goldblattchen von dem — Pol angezogen. Berührte ich noch zugleich den Kupserpol mit dem Finger, so näherte sich das Goldblattchen noch mehr dem — Pol, und berührte ich endlich mit der andern Hand die — Stelle des Glases, so wurde wie oben (1) das Goldblattchen von dem — Pol schnell angezogen und abgestossen, und diess dauerte so lange abwechselnd fort, als ich in der Berührung beharrte. Ueberhaupt sanden ganz dieselben Erscheinungen statt, als wenn der Kupserpol nicht mit der Erde durch einen Leitungsdraht in Verbindung gesetzt worden wäre.

6.

Eine andere Person berührte den Kupferpol der Szule, der Zinkpol war mit dem Knopfe des Elektrometers in leitender Verbindung, ich näherte mid der Stelle des Glases: augenblicklich wurde de Gordblattehen von dem — Pol angezogen, ohne je doch anzuschlagen, wenn ich auch langere Zeit it der Beruhrung beharrte. So wie ich aber die ander Person berührte, so traten ganz dieselben Erscheinungen, wie oben (1) ein: das Goldblattehen wurdt namlich mit ziemlicher Heftigkeit und wiederholf angezogen etc, etc.

7.

Stellte ich mich auf einen Isolirschemel mit gläsernen Fußen, so traten ganz dieselben Erscheinungen ein.

8.

Ueberhaupt konnte ich alle die bisher angeführten Erscheinungen hervorrufen, ich mochte auf den Isolirschemel stehen oder nicht.

9.

Es fanden ganz dieselben Verbindungen, wit vorhin (7) statt, nur mit dem Unterschiede, dass ich nicht isoliet war, und statt mit dem Finger unmttelbar die — Stelle des Glases zu berühren, diel mittelbar durch einen silbernen Lössel geschah: das Goldblättehen wurde von dem — Pol angezogen aber nicht berührt.

Bei Wiederholung dieses Versuchs zwei Tage später, wo man doch eher eine verminderte Wirkung hatte vermuthen sollen, erfolgte jedoch hei det ersten Berührung mit dem silbernen Loffel sogleich Anziehung und Abstoßung; was wahrscheinlich darin seinen Grund haben mochte, daß die Säule langere

eit müssig gestanden hatte, und daher krastiger irkte.

10.

Der vorige Versuch wurde ganz auf dieselbe Weise zuerst mit einer Glasstange, dann mit einer Siegellackstange, statt des silbernen Löffels, wieder-holt: mit jener die — Stelle berührt, zeigte sich eine starkere Anziehung an dem — Pol, als mit dieser: in beiden Fällen aber war sie schwach *).

11.

Nachdem die Säule einige Stunden müssig gestanden hatte, stellte ich dieselben Versuche mit dem Zinkpol, wie bisher mit dem Kupferpol an.

12.

Der Zinkpol wurde isolirt, mit dem Kupferpol der Knopf berührt: der + Pol zog das Goldblattchen bis zur Berührung an. Diess geschah östers, doch nicht allemal, je nachdem der Saule mehr oder weniger Ruhe gelassen worden war. Die Anziehung wurde vermehrt, wenn ich mit der einen Hand den Zinkpol, mit der andern die + Stelle des Glases berührte.

^{*)} Dass die Siegellackstange nicht im mindesten elektrisch war, zeigte die mangelnde Wirkung auf das Elektrometer, und auch der Umstand, dass sie wiederholt der — Stelle genähert, keine Anziehung des Goldblattes bewirkte, die jedoch sogleich erfolgte, wenn ich mit der andern Hand den Kupferpol berührte.

gar keine Bewegung des Goldblättchens zu ver ehen, während der Tisch in gleicher Entfernut rührt, eine sehr merkliche bewirkte *). Die

*) Dass nicht etwa diese Bewegungen des Goldblä von einer durch die Berührung des Tisches mi Finger verursachten Erschütterung herrührten, be der Umstand, dass bei Berührung einer unmittell dem Tische liegenden Lage Papiers durchaus kei wegung sichtbar war, die doch sogleich eintrat, : fällig mit dem Ballen der Hand zugleich der Tis rührt wurde, Wenn mein Gehülse bloss das Gole chen beobschtete, so konnte er aus der Größe de wegung angeben, ob ich den silbernen Lössel od .Zinkplatte oder den Tisch, versteht sich alle in gl Entfernungen vom Elektrometer, berührte. Uebrig stets die Bewegung des Goldblättchens bedeut wenn die Berührungsfläche der Hand sich vergri 'so dass also mit der flachen Hand der Tisch be eine größere Bewegung erfolgte, als bloß mit Finger.

Es ließe sich ohne Zweisel die Leitungssä verschiedener Substanzen für diese Classe von Ei nungen dadurch bestimmen, dass dieselben in s Entsernungen von dem Elektrometer auf den Tis legt würden, bis sie sämtlich durch ihre Berühru dem Finger das Elektrometer gleich stark afficirter

Diese Erscheinungen veranlassen mich, auf äh von Parrot beobachtete aufmerksam zu machen Gilberts neue Annal. Bd. XXV. S. 190. Anm. Gelegenheit seiner Versuche über die Wirkung der ltigkeit der Luft auf die sogenannten trocknen (Znischen) Säulen, beobachtete nämlich Herr Paoder vielmehr der Hr. Kabinetsinspector Elsin Dorpat, dass das Goldblatt seines Elektrometers

holung dieser Versuche, zwei Tage später, in genwart meines verehrten Collegen, des Herrn of. von Münchow, gab die nämlichen Erscheingen; es fand sich aber, dass derselbe Korper, leher in größerer Entsernung keine wahrnehme Erscheinung mehr verursachte, dem Elektroter näher gerückt, bei seiner Berührung noch rkliche Bewegung des Goldblättehens herbeiführte, enn der Tisch zuerst und nachher der Kupferpol ührt wurde, so war die Annaherung zu dem — I viel beträchtlicher, als wenn bloß der Kupferpol ne den Tisch berührt wurde.

bei einer kleinen Erschütterung plötzlich bis auf oo fiel und dann allmälig wieder bis zu seinem vorigen Stand stieg. Sie wiederholten diesen Versuch öfters und jederzeit mit demselben Erfolge; die bloße Berührung des Tisches oder des Apparats an irgend einem seiner Puncte erzeugte das Phänomen durchaus nicht, sondern es war dazu eine Erschütterung nöthig, die aber auch höchst klein seyn durfte; denn es war, um das Goldblatt ganz bis auf oo schnell herunter zu treiben, nur ein mäßiger Druck mit dem Finger auf dem Tische und plötzliches Aufheben des Fingers nöthig u. s. w.

Die Aehnlichkeit dieser Erscheinung mit den von mir beobachteten würde unverkennbar seyn, wenn Parrot zugleich den einen Pol der Säule berührt hätte; da diess aber bei seinen Versuchen nicht der Fall war, wenigstens von ihm nicht angeführt wurde, so scheint doch hier eine Verschiedenheit der Umstände statt zu finden. In keinem Falle kann ich aber den Grund dieser Erscheinung in einer Erschütterung suchen; denn bei der leisesten Berührung des Tisches zeigte sich mir stets eine

Zweite Reihe von Versuchen.

Die Pole der Volta'schen Säule werden durch metallene Leiter oder durch den menschlichen Körper mit dem Elektrometer, welches auf verwschiedene Isolatoren gestellt wurde, in unmittelbare oder mittelbare Verbindung gesetzt.

19.

Da sich aus den bisherigen Versuchen ergab, dass ein unverkennbar leitender Zusammenhang zwischen je einem Pole der Säule und dem Elektrometer durch den menschlichen Körper, den Fussboden und den Tisch statt hatte: so versuchte ich, ob denn nicht durch unsere besten Isolatoren dieser

sehr merkliche Annäherung des Goldblättchens an den — Pol. Ja sogar als ich einen, etwa einen Fuss langen, schmalen und dünnen Streisen von Mössingblech in Gestalt eines lateinischen E bog, den untern Schenkel mit einer hölzernen Schraubzwinge an den Tisch besestigte, und die Spitze des obern frei schwebenden und parallel mit dem unten lausenden Schenkel mit dem Finger berührte, während ich mit der andern Hand mit dem Kupserpol in leitender Verbindung stand, zeigte sich eine noch sehr merkliche Annäherung des Goldblättchens an den — Pol.

Möchte doch Herr Parrot seinen Versuch mit Berücksichtigung meiner in dieser Abhandlung beschriebenen Versuche wiederholen. Dass übrigens die von ihm a. a. O. gegebene Erklärung auf die von mir beobachteten Erscheinungen gar nicht anwendbar ist, versteht sich von selbst.

G. Bischof.

Zusammenhang aufgehoben werden konne. Zu dem Ende stellte ich das Elektrometer auf einen Glasteller oder einen Harzkuchen oder auf Seide, und da diese Substanzen durchaus nicht isolirend auf das Elektrometer wirkten, so schichtete ich verschiedene Isolatoren auf einander; niemals gelang es mir aber, die Einwirkung eines durch den Finger berührten Pols der Säule auf das Elektrometer aufzuheben.

20.

Es wurde der Zinkpol mit dem Knopf des, auf dem Harzkuchen eines Elektrophors stehenden. Elektrometers durch einen Mossingdrath verbunden, mit dem Finger der Kupferpol und mit der andern Hand der Harzkuchen berührt, es zeigte sich keine Bewegung des Goldblättchens, sie erfolgte aber sogleich, als der Finger ziemlich nahe dem Glase des Elektrometers kam; jedoch fast in unmerklicher Entfernung fand noch kein Anschlagen an den - Pol statt; diess ersolgte aber sogleich bei unmittelbarer Beruhrung des Glases. Berührte ich dagegen entweder die untere Fläche des eisernen Tellers, worein die Harzmasse gegossen war, oder den Rand des Tellers, so wurde das Goldblättchen fast eben so stark vom - Pol angezogen, als bei unmittelbarer Berührung des Glases des Elektrometers, und es kam manchmal zum Anschlagen.

51.

Wenn statt Harz als Unterlage ein gläserner Teller, oder ein auf einem hölzernen Rahmen ausgespanntes seidenes Tuch genommen, der Zinkpol wie vorbin mit dem Khopfe des Elektrometers in

Verbindung gesetzt wurde: so traten dieselben Er schemungen ein, nur mit dem Unterschiede, daß di Berührung des Glastellers in einer Eutfernung zo 5" von dem Elektrometer schon haufig ein Anschagen des Goldhlattchens, während das seidene Tucin einer Entfernung von 1" von dem Elektromete berührt, kaum ein merkliches Anziehen desselber bewirkte. Man ersieht hieraus, daß die Berührung des Glastellers in der größten Entfernung, die de seidenen Tuches in viel geringerer und endlich die des Harzkuchens in keiner Entfernung vom Glas des Elektrometers eine Wirkung auf das Goldblattechen hervorbringt.

22,

Berührte ich den Tisch wie in (18), je nachdet das Elektrometer entweder auf dem Harzkuchen ods Glasteller oder seidenem Tuche stand, so traten gad dieselben Erscheinungen ein, als wenn das Elektrometer unmittelbar auf dem Tische selbst gestandt hätte.

23.

Es wurden von den drei Isolatoren: Hart Seide und Glas immer je zwei aufeinander geleg so dafa folgende 6 Schichtungen entstanden

(Harz |Glas |Glas |Harz |Seide |Seide |Seide |Seide |Harz |Glas |Glas |Harz | und darauf das Elektrometer gestellt. Da es schiet das bei Beruhi ung des Glases des Elektrometers de Goldblättehen nicht immer mit gleicher Starke an gezogen werde, je nachdem es auf diesem oder jeue Paar von Isolatoren stand : so stellte ich die Verst

he in der Art an, dass jedesmal der Saule 5 Minuen Zeit gelassen wurde, ehe ich sie und zugleich las Elektrometerglas berührte, so dass ich also ansehmen zu können glaubte, die Säule sey bei jedem Fersuch stets gleich stark geladen gewesen. In der That wurde das Goldblättchen einmal stärker als das Enderemal angezogen, einmal kam es zur Berührung, anderemal nicht. Obgleich bei österer Wieder-Lolung dieser Versuche stets die Wirkung schwächer seyn schien, wonn das Glas unten, starker, wenn Fie Seide unten. und noch starker, wenn das Harz Enten lag: so wage ich's doch nicht, hierüber etwas Allgemeines auszusprechen, da es bei Beurtheilung Ler Größe der Wirkung wesentlich darauf ankommt, Tass das Elektrometer stets in derselben horizontalen Sbene steht, welches bei der ungleichen Dicke der Brundlagen nicht genau genug bewirkt werden konnte.

24.

Wurden mehrere Isolatoren auf einander, und barauf das Elektrometer gestellt, so zeigte sich stets Loch eine Annäherung des Goldblättchens an den Pol, wenn der Kupferpol und der Tisch berührt wurde. Bei Berührung eines der verschiedenen solatoren schien das Goldblättchen fast stets gleich Lark afficirt zu werden, wenn nur dieselben in Eleicher Entsernung vom Elektrometer berührt wurden. Wenn ich jedoch auf den Harzkuchen eines Elektrophors Glasplatten und darauf wieder Larzplatten etc. etc. legte, und auf diese verschiedenen Isolatoren das Elektrometer stellte, so zeigte Ich (wie in 20) keine Wirkung auf das GoldblättJourn. f. Chem. N. R. 5, Bd. 3, Heft.

chen, wenn ich den Harzkuchen des Elektrophors berührte *); während die oben liegenden Harzplatten unter der vorhin angegebenen Bedingung fast gleiche Wirkung mit den Glasplatten auf das Elektrometer äußerten **). Ein seidenes Tuch, welches als Unterlage diente, verhielt sich, wie (21) beschrieben worden, während seidene Lappen, welche abwechselnd mit Glasplatten aufgeschichtet wurden, fast wie diese wirkten ***).

Harzkuchen eine Glasplatte legte, und darauf das Elektrometer stellte; berührte ich den Harzkuchen auch gans in der Nähe des Raudes der Glasplatte, so zeigte sich noch nichts; wenn ich aber mit dem Nagel des Fingers nur in einem einzigen Punkte den Raud der Glasplatts berührte, so erfolgte heftiges Anziehen und Abstoßen des Goldblättchens.

B.

^{**)} Sollte man ja einen Unterschied anzunehmen sich für berechtigt halten, so wäre ich geneigt, der Berührung des Glases eine größere Wirkung, als der des Harzes zuzuschreiben. Es hält übrigens sehr schwer, die Größe der verschiedenen Wirkung mit Bestimmtheit auszumitteln.

^{***)} Der Elektrophor, welchen ich zu den obigen Versuchen anwandte, war zwar seit ohngefähr 10 Tagen nicht gebraucht worden; um mich indess zu überzeugen, dass is ihm kein Rückhalt einer elektrischen Ladung vorhanden gewesen sey, prüfte ich ihn auf die bekannte Weise mit dem mössingenen Deckel. Wie sehr war ich aber erstaunt, das Goldblättchen des Elektrometers mit — E divergiren zu sehen. Da es schien, dass dieses entgegengesetzte Verhalten etwa von einer Ladung durch die Säule, welcher der Elektrophor längere Zeit ausgesetzt gewesen war, herrühren michte; so nahm ich einen andern Elektro-

Dritte Reihe von Versuchen.

e Pole der Volta'schen Säule werden durch tallene Leiter, oder durch den menschlichen irper, oder durch Nichtleiter mit dem Elekmeter, das entweder auf dem Tische oder auf einem Isolator stand, in unmittelbare oder mittelbare Verbindung gesetzt.

25.

Der Zinkpol wurde mit dem Knopse des Elektroeters, das auf einem Glasteller stand, durch einen
etalldraht verbunden; ich berührte den Kupserpol,
elt in der andern Hand eine Glas – oder Siegellackange und näherte mich damit dem Glase des Elekometers: das Goldblättchen kam durch die Siegelekstange in sehr merkliche Bewegung, durch die

phor, der ohngefähr seit 10 Monaten nicht gebraucht worden. Auch hier zeigte der Deckel, wann er auf den Elektrophor gelegt, und Deckel und Teller zugleich, wie gewöhnlich, mit den Fingern berührt wurde, beim Abnehmen - E. Als ich hierauf den Elektrophor mit dem Fuchsschwanz nur schwach rieb, den Deckel aufsetzte und das freie - E mit dem Finger wegnahm, so divergirte das durch den Deckel berührte Goldblättchen mit + E, wie bekannt. Wenn man auf den erregten Harzkuchen ein Tuch legte und mit den Händen an allen Stellen schwach andrückte, wodurch dem Elektrophor alles freie E entzogen wird, so zeigte bei nachheriger Berührung der Deckel wieder, wie vorhin, - E Ans diesen Versuchen ergiebt sich, dass durch Berührung (es scheint mir nicht durch Reibung) des Ilarzes und des Mössings sehr starkes E criegt werde. \boldsymbol{B}_{ullet}

15.

Der Kupferpol wurde isoliet, der Zinkp der einen Hand, der Kuopf des Elektromete der andern berührt: das Goldblättehen wurd dem — Pol angezogen, ohne jedoch mit dem in Berührung zu gelangen.

14.

Beide Pole der Saule wurden isolirt. meinen Hand der Zinkpol, mit der andern die + des Glases berührt: das Goldblattchen wurden + Pol angezogen, aber nur schwach.

15.

Der Kupferpol wurde in leitende Verbimit dem Knopf gesetzt, der Zinkpol isolart, mit Hand derselbe berührt: der - Pol zog das blättchen, aber nur schwach, an.

16.

Der Kupserpol in Verbindung mit dem Kankpol isolirt, mit der einen Hand berührt denselben, mit der andern die + Stelle des Gas Goldblattchen wurde vom + Pol angezoge osoillirte so lange, als die Berührung wahrte, war die Wirkung schwacher, als bei umgek Verbindung mit den Polen der Saule (1). Die zeigte sich die Wirkung viel stärker, wenn im Stelle des Glases berührte *).

^{*)} Ich glaube nicht, dass diese verschiedene Wirke etwas anderem, als von der mehr oder weniger se

Der vorige Versuch (15) wurde wiederholt, inm ich auf einem Isolirschemel stand: es zeigten h ganz dieselben Erscheinungen.

18.

Die Anziehung des Goldblattchens vom - Polter den oben (1) angegeben Verhaltnissen, konnte non bemerkt werden, wenn bloß der Tisch, worf das Elektrometer stand, mit dem Finger berührt irde, während die andere Hand mit dem Kupferpolleitender Verhindung stand. Dieß erfolgte selbst, enn ich den Tisch in großer Entfernung (1 bis 12 Fuß) von dem Elektrometer, berührte. Sogar in noch, wenn mein Gehülfe den Tisch berührte, ihrend ich mit dem Kupferpol in Verbindung stand; loch geringer. Die Annaherung zum - Pol nahm er zu, als wir beide einander die Hände gaben.

Mehrere Gegenstände, welche auf dem Tische zen, nach einander berührt, bewirkten gleichfalls nnäherung des Goldblättchens zum — Pol; aber die nziehung zeigte sich in verschiedenem Grade: eine nkplatte und ein Uhrglas berührt, bewirkte nur ne geringe Anziehung, ein silberner Löffel hingen eine stärkere. Der eiserne Teller eines mit Harzasse ausgegossenen Elektrophors berührt, schien

ten Stellung des Elektrometers herrühre; denn steht es nicht vollkommen senkrecht, so ist natürlich das Goldblättehen der einen Stelle näher, als der andern; und wenn daher jene berührt wird, so muß die Wirkung stärker seyn, als die Berührung von dieser.

30.

Ganz dasselbe erfolgte in einem noch merk oheren Grade, wenn mit der einen Hand der Kopferpol berührt, und die mit der andern Hand ghaltene Glassöhre an die — Stelle des Glases geht ten wurde. Dieses Ende des Glasstabes zeigte sinachher sehr merklich negativ elektrisch.

31.

Diese Versuche wurden den folgenden Tag wil derholt, und um jeder Täuschung zu entgehen, wur de noch ein Elektrometer mit Zambonischen Saule angewandt. Beide standen auf Glastellern, das cid in leitender Verbindung mit dem Zinkpol, das an dere ohne alle Verbindung mit der Saule. Der Gla stab, dessen Ende an die - Stelle des Glases ge bracht worden, zeigte sich durch Prufung am ander Elektrometer negativ elektrisch. Die Wirkung waren indess schwächer, welches eines Theils dave herrühren mochte, dass in dem andern Elektromete die beiden Zambonischen Säulen etwas weiter au emander standen, wodurch also die Empfindlichke desselben etwas geringer war; andern Theils d Saule gerade an diesem Tage bedeutend an ihr Wirksamkeit abgenommen hatte. Ueberhaupt ab ist bei diesem Versuche viele Vorsicht nothig; det aus einem der obigen Versuche (2) ist bekannt, da bei bloßer Berührung des Kupferpols mit dem bu ger, wenn auch das Elektrometer aufser aller Ver bindung mit der Saule und mit mir, blos auf den selben Tische, worauf die Saule aufgehaut wat stand, das Goldblattchen von dem + Pole angezoge

werde *). Nahert man daher dem Knopfe die Glasstange, welche als Leiter am Kupferpol gedient hatte, ehe dem Goldblättchen seine Ladung benommen, worden, so kannes geschehen, wie ich mehreremale erfahren habe, dass das Goldblättehen von dem - Pol angezogen wird, also selbst positive Elektricität zeigt. Der Versuch muss mithin in der Art angestellt werden, dass ein Gehülfe, in dem Augenblicke, als man die Berührung der Hand mit dem Kupferpol aufhebt, das andere Elektrometer mit einem metallenen Leiter ausladet; nähert man sich dann schnell dem Knopfe des ausgeladenen Elektrometers, so wird stets, wenn die Saule nicht zu schwach wirkt, das Goldblättchen vom + Pol angezogen werden. Uebrigens ist mir dieser Versuch mit demselben Elektrometer immer besser gelungen, vielleicht deswegen, weil das Glas, indem es zu dem andern Elektrometer gebracht wird, besonders wenn es etwas entfernt von dem ersten steht, einen Theil seiner negativen Ladung verliert. Aber auch hierbei ist ein Gehülfe nöthig, der so schnell wie möglich den Draht vom · Zinkpol aus dem Knopfe des Elektrometers aushangt, und dann dasselbe ausladet.

^{*)} Da nach Versuch (1) das Goldblättchen des mit dem Zinkpol durch den Knopf verbundenen Elektrometers von dem - Pol angezogen wird, wenn man den Kupferpol berührt, so mußte also in dem obigen Falle die Bewegung der Goldblättchen der beiden in homologer Ordnung stehenden Elektrometer nach entgegengesetzten Richtungen erfolgen; wie diess auch wirklich der Fall war.

32.

Nach Beendigung dieser Versuche wollte ich noch meine stark erschöpfte Saule auf ihre chemische Wirksamkeit prüfen. Zu dem Ende hieng ich den Draht vom Zinkpol in den, in eine kleine Glas rohre eingeschmolzenen Platindraht, füllte die Röhr mit Wasser, leitete in das untere offene Ende de Leitungsdraht vom Kupferpol, hieng die Röhre au Platindraht an einen Glasstab und sperrte das Was ser durch ein kleines, ebenfalls mit Wasser gefüllte Glaschen. Es entwickelten sich an beiden Drähle sehr lebhaft die Gasarten. Hierauf tauchte ich cinen, an dem einen Ende winkelrecht gebogenen eisernen Draht in das Sperrungswasser und berührte mit dem andern Ende den Knopf des Elektrometens das Goldblättchen wurde vom + Pol ziemlich merklich angezogen; berührte ich hingegen damit die Stelle des Glases, so wurde das Goldblättchen von dem - Pol angezogen: in beiden Fällen ziemlick merklich.

33.

Diesen Versuch wiederholte ich am andern Tage in Gegenwart des Hrn. von Münchow, welchen nicht weniger als mich diese Erscheinung befremdete. Wir hiengen hierauf den Leitungsdraht vom Zinkpol aus, und berührten mit dem eisernen, an den einen Ende in das Sperrungswasser tauchenden Drah den Knopf: alsbald wurde das Goldblättchen noch stärker als vorher von dem + Pol angezegen. Wurde de umgekehrt der Leitungsdraht vom Kupferpol ausgehängt, während der vom Zinkpol mit dem Platin-

ht verbunden blieb, so wurde das Goldblättchen wach vom - Pol angezogen.

Diese Erscheinung glaube ich mir auf folgende eise erklären zu können. Der Kupserpol meiner ile wirkte bei allen diesen Versuchen stärker, als c Zinkpol: in dem vorliegenden Falle wurde das rkere - E meiner Saule nur theilweise durch die 'assorzersetzung gehunden; der Ueberschuss von E setzte sich daher noch in dem eisernen Drahte rt, und bewirkte eine negative Ladung des Goldittchens. Wurde der Leitungsdraht vom Zinkpol sgehängt, so pflanzte sich das - E ganz ungehwächt durch den Draht fort. Wurde dagegen der raht vom Kupferpol ausgehängt und bloß der Zinkd in leitender Verbindung mit dem Platindraht gesen, so pflanzte sich zwar das + E durch den eimen Draht ungeschwächt fort; allein da es sich i allen Wirkungen der Säule schwächer zeigte, als s - E, so konnte es auch keine so starke Ladung m Goldblättchen ertheilen, als das ungeschwachte E und selbst als das durch das + E schon zum heil aufgehobene - E.

3 £.

Der Kupserpol wurde mit dem Knopf des auf nem Glasteller stehenden Elektrometers durch einem Mössingdraht in leitende Verbindung gesetzt, nit der Hand die + oder - Stelle des Glases bewihrt, ohne dass ich mit dem Zinkpol in leitender Verbindung stand: das Goldblättchen schlug an den + Pol an. Dasselhe ersolgte auch, als die bezeichneten Stellen mit einer auch noch so langen Glas-

röhre berührt wurden; ja sogar, wenn auf o Glasteller ein kleines Gläschen voll Wasser gese und entweder mit dem Finger oder mit einer Glaröhre in das Wasser getaucht wurde. Berührte is die außere Fläche des mit Wasser gefüllten Glasso zeigte sich zwar auch eine Wirkung auf das Golblättehen, aber viel schwächer.

35.

Ganz dieselben Erscheinungen traten ein, weider Zinkpol durch einen Mössingdraht in leiten Verhindung mit dem Knopf gesetzt, im Uehrige aber ganz auf dieselbe Weise verfahren wurde; wachlug, wie sich von selbst versteht, das Elektrometer an den - Pol an, und die Wirkung war nich energisch *).

56.

Das Elektrometer wurde wiederum auf de Glasteller gestellt, eine 46" lange Glasröhre an ihre beiden Enden mit dem Kupferpol und dem Knopbdes Elektrometers in Verbindung gebracht: das Godblattehen naherte sich etwas dem + Pol, noch meh wenn die + Stelle mit dem Finger berührt wurde ohne daß ich den Zinkpol berührte. Auch dann wi

^{*)} Ich bemerke hiebei, dass (wie ich mich späterhin ibt zeugte), zwar die Wirkung stets stärker erfolgte, wo die mehrmals bezeichneten Stellen am Glase des Etelm meters berührt wurden; allein es ist diess nicht und gänglich nöthig; die Berührung anderer Stellen am Glase des veranlasst auch eine, manchmal bis zum Anschlagen hende, Bewegung.

e Annäherung des Goldblättchens noch sehr merkch, wenn das Glas des Elektrometers mit einer ehen > langen Glasröhre berührt wurde. Berührte ich nit dem andern Ende dieser Glasrohre den Zinkpol, nahm die Annäherung zu. Hiebei war besonders zerkwürdig, daß diese Annäherung des Goldblätthens sogleich geringer sich zeigte, wenn die zweite Hasstange in der Mitte mit der Hand gehalten wure, als wenn ich sie an dem, dem Glase zugekehrten Inde festhielt: zum Beweis, dass mein Körper theilreise ableiteud wirkte. Auch der Versuch mit dem Llas Wasser gelang, ohgleich die Annäherung des Foldblättchens sich etwas sewächer zeigte, wenn in as Wasser eine Glasrohre getaucht wurde; bis zum Anschlagen kam es aber, wenn ich mit einem Draht a das Wasser tauchte.

37.

Ganz dieselben Erscheinungen fanden statt, zenn der Zinkpol und der Knopt mit einer Glastange verbunden wurden; aber die Annäherung an en — Pol war stets schwacher.

38.

Da in den beschriebenen Versuchen das Glas ast ganz dieselbe Leitungsfähigkeit zeigte, wie der nenschliche Körper oder Metall, und die Versuche, vo das Elektrometer auf Harz und Seide gestellt vurde, fast ganz dieselben Resultate ergaben, als venn Glas zur Unterlage diente: so vermuthete ich, als vielleicht sogar ein seidener Faden, als leitende verbindung zwischen dem einen Pol der Säule und em Knopfe des Elektrometers angewendet, ähnliche

Wirkung, wie das Glas, leisten möchte; allein ist dieser Erwartung betrog ich mich: ein roth seidener Faden mit dem Kupferpol und dem Knopf des Elektrometers verbunden, äußerte keine Wirkung.

39.

Derselbe Versuch wurde wiederholt mit einer Siegellackstange, welche an dem einen Endo durch-bohrt und durch einen Draht mit dem Kupferpolund dem Knopf verbunden worden war. Es zeigte sich ebenfalls, wie vorhin, keine Wirkung auf das Elektrometer.

40

Ich war anfangs geneigt zu glauhen, dass vielleicht alle diese auffallenden Erscheinungen zum Theil von den beiden Zambonischen Saulen des Elektrometers abhangig seyn, und dass dieselben unter einem besonderen Einflusse der Volta'schen Säule stehen möchten. Als ich aber nach Beendigung dieser Reihe von Versuchen ein gewöhnliches Goldblattelektrometer anwandte, so hatte ich das Vergnügen, zu sehen, daß dasselbe sich eben so gut zur Austellung der heschriebenen Versuche eignet. Verband ich z. B. den Knopf desselben mit einem der beiden Pole der Saule, wahrend der andere isolirt war, so divergirten die Goldblattchen und die Divergenz nahm zu, wena ich den Tisch berührte, noch mehr nahm sie zu, wenn ich mich zugleich mit dem andern Pol in Verbindung setzte, und auf's Hochste stieg sie, wenn ich zugleich die aufsere Flache des Glases des Elektrometers berührte. Es glückte mir sogar auch, durch die mehrerwähnte Glasrohre von 46 Zoll Lange die

E von einem der beiden Pole der Säule in das Elektrometer zu leiten. Ueberhaupt zweisle ich gar nicht, dass nicht alle die bisher beschriebenen sonderbaren Erscheinungen eben so gut an jedem, nur gehörig empfindlichen Elektrometer wahrgenommen werden können.

41.

Herr Förstemann kam endlich noch auf den Gedanken, oh nicht vielleicht durch Glasröhren auf ähnliche Weise von der innern und außern Belegung einer geladenen Flasche, wie von den Polen der Saule, die Elektricität zum Elektrometer geleitet werden könnte. Wir stellten sogleich den Versuch mit einer an der Elektrisirmaschine geladenen Leydner Flasche an. Die innere Belegung der Flasche mit dem Knopf des Elektrometers durch eine 46" lange Glasröhre in Verhindung gesetzt, brachte sogleich das Goldblättchen zum mehrmaligen Anschlagen an den - Pol. Als das Glas des Elektrometers oder der Glasteller, worauf dasselbe stand, mit dem Finger berührt wurde, kam das Goldblattchen in eine zitternde Bewegung. Wurde die zussere Belegung der Flasche durch eine zweite Glasstange mit dem Glase des Elektrometers zugleich verbunden, so erfolgte fast eben so schnell das Anschlegen, als wenn es mit dem Finger berührt wurde. Berührte man vollends die äußere Belegung mit der einen Hand und mit der andern das Glas des Elektrometers, während immer die innere Belegung durch die Glasröhre mit dem Knopf verbunden blieb, so war das Anschlagen so heftig, dass ein Zerreissen des Goldblättchens zu befürchten war. Brachte man die außere Belegung mit dem Knopse durch eine Glar röhre in Verbindung, so zeigten sich ganz dieselbs Erscheinungen, wie vorhin, nur am umgekehrte Pol. Wurde statt der Glasröhre ein Seidensaden genommen, so zeigte sich doch eine, ohwohl freihe nur schwache Wirkung. Es ist übrigens noch abemerken, dass die Flasche sich sehr bald auslad wenn ihre innere und äußere Belegung durch die Glasröhren mit dem Knops und Glase des Elektrometers in Verbindung waren; ja man konnte eit zischendes Ausströmen wahrnehmen, wenn mit de zugeschmolzenen Spitze der Glasröhre der Knops der Flasche berührt wurde.

Folgerungen aus den beschriebenen Versuchen

- Durch bloße Berührung eines Pols der Sauk mit dem Finger erhält ein in der Nähe stehende Elektrometer das gleiche E des Pols.
- 2) Das E, welches das Goldblättehen von einer Pol der Säule erhält, womit der Knopf des Elektrometers in leitender Verbindung steht, zeigt sich statker, wenn zugleich mit der Hand der andere Pol de Saule (er mag isolitt seyn oder nicht) berührt was noch stärker, wenn man mit der andern Hand di unmittelbare oder mittelbare Unterlage des Elektrometers berührt; noch ungleich stärker, wenn daufsere Fläche des Glases des Elektrometers berührt wird: im letzteren Falle ist es übrigens nicht einm nöthig, daß man mit dem andern Pol der Säule berbindung steht.

- 5) Die Unterlage des Elektrometers hat einen merkhen Einfluß auf den Erfolg des Versuchs: sie kann
 n guter oder schlechter oder gar ein Nichtleiter scyn,
 e kann serner aus mehreren auf einander geschichteten
 coffen bestehen, welche Leiter oder Nichtleiter oder
 eides zugleich seyn können. Etwas verschieden verält sich jedoch der Harzkuchen eines Elektrophors
 end ein seidenes Tuch. S. (21).
- 4) Berührt man mit der einen Hand einen Pol der zule, mit der andern das Glas des Elektrometers, p zeigt das Goldblättchen das entgegengesetzte E on dem des berührten Pols.
- 5) Auf den Erfolg des Versuchs hat es gar keien Einfluss, ob die Person, welche eine leitende Jerbindung zwischen den Polen der Saule und dem Elektrometer herbeisührt, auf einem Schemel mit Essernen Füssen oder auf dem blossen Boden steht.
- 6) Der elektrische Strom von je einem Pole der zule kann fast eben so gut durch lange Glasröhren, rie durch den menschlichen Körper oder durch Meelle dem Elektrometer zugeführt werden: immer eigt das Goldblättchen das gleiche E des verbundeen Pols; stärker zeigt sich's unter den oben 2) anegebenen Bedingungen, wobei übrigens die Berühung der zußern Flache des Elektrometerglases mit
 em andern Pol auch durch Glasröhren statt finden
 ann, welches keinen merklichen Einfluß auf die
 Fröße der Wirkung hat.
- 7) Das E, welches das Goldblättchen von einem Pol er Säule erhält, womit der Knopf des Elektrometers urch eine Glasröhre verbunden ist, zeigt sich sogar ann noch stärker, wenn in ein neben dem Elektro-

meter stehendes Glas voll Wasser der Finger od ein Metalldraht oder ein Glasstab getaucht wird.

- 8) Eine Glasröhre, welche als Leiter des Kipferpols der Säule gedient hat, zeigt — E, welchsich aber hald verliert.
- 9) Ein Seidenfaden oder eine Stange Siegellack können die Elektricität von den Polen der Saule nicht oder doch nicht merklich, zum Elektrometer leiter Wenn aber der eine Pol der Saule durch einen gate Leiter mit dem Knopf des Elektrometers verbundenist, so zeigt sich das E des Goldblattchens starker sobald das Glas des Elektrometers mit einer Siegellackstange berührt wird.
- 10) Werden die beiden Drähte der Säule in ein mit Wasser gefülltes Gefäß zur Wasserzeisetzung geleitet, so verschwindet die Elektricitat nicht gant für das Elektrometer; denn ein in das Wasser ohn Berührung der Leitungsdrähte getauchter Draht, mit dem Elektrometer verbunden, afficirt dasselbe noch sehr merklich.
- 11) Zum Gelingen dieser Versuche eignet sie auch jedes andere, nur hinlänglich empfindliche, i ein Glas eingeschlossenes Elektrometer.
- dorch Glasröhren entladen werden, und dieselben i Verbindung mit dem Elektrometer gebracht, allie. E dasselbe eben so, als wenn sie mit den Polen de Säule verbunden gewesen wären.
- 15) Ein seidener Faden zeigt doch eine, obwohsehr schwache, Leitungsfähigkeit der Elektricität in einer geladenen Flasche zum Elektrometer.

Ich füge diesen allgemeinen Folgerungen aus den schriebenen Versuchen noch einige historische und coretische Bemerkungen über diese, zum Theil hr auffallenden Erscheinungen bei. Die nicht uneträchtliche Leitungsfähigkeit des sonst für einen shr guten Nichtleiter gehaltenen Gluses wurde schon on anderen Physikern bemerkt. Lüdicke (Gilert's n. Ann. B. XX. S. 92) stellte zwei Zambonishe Saulen auf einen glasernen Teller mit glasernem 'nise: sie zeigten sich zwar is ihrer Wirksamkeit twas schwächer, das Pendel war aber nach einer tunde noch im Gange. Er schliesst hieraus, dass Elas diese Art der Elektricität leitet. Wenn er sie uf einen kleinen Elektrophor stellte, hörte das endel in kurzer Zeit auf zu schwingen, welches jeoch gewöhnliche Siegellackstangen nicht bewirkten. *faff bemerkt (ebend. B. XXII. S. 114), dass auch öchst schwache Elektricitäten durch dickes Glas andurchwirken. Jäger (ebend. B. XXV. S. 569) at Papiersaulen mit einem ihrer Pole an 3 bis 4 chuh lange einfache Fäden von roher oder gefirnis-Seide aufgehängt, und den andern Pol mit einem lektroscop verbunden; ein andermal hat er die Mule auf den Tisch gestellt, und ihren freien Pol urch eben solche Fäden, oder durch eben so lange lasstäbehen, lackirte sowohl als nicht lackirte, oder urch lange Siegellackstangen, mit dem Conductor es Elektroscops verbunden. Immer entstand, zwar ingsam, aber doch bemerklich, eine Ladung des 1struments. Also, fahrt Herr v. Jäger fort, isoren alle diese Stoffe den unerschöpslichen Strom der lulen - Elektricität nicht, und wo man sie nur als lourn. f. Chem. N.R. 5, Bd. 3, Heft.

Träger dieser Apparate gebraucht, da vermitteln die Möglichkeit, dass die Säulen an den Puncten, welchen sie von ihnen berührt werden, nach ause elektrisch wirken konnen. Daher äußert auch de auf dem Teller des Elektroskops stehende Pol und Säule sogleich elektrische Spannung, sobald man de obern freien Pol mit einer auch sehr langen Glas oder Siegellackstange berührt, oder wenn man ih an einem laugen Seidenfaden aufhängt. Außer de umgebenden trocknen Lust giebt es gar kein Mitte die elektrische Wirksamkeit dieser Apparate nach außen so auszuheben, daß außer dem mit der Elektroskop verbundenen Punkte der Axe, kein au derer Punkt derselben gleichzeitig in Fhatigkeit gesetzt wäre u. s. w. *).

In Beziehung auf Guyton's **) und Dartigues ***) Ersahrungen, bemerke ich, dass ich meinen Versuchen weißes Glas von verschieden Glashutten, auch grünes Glas angewandt, und keme Unterschied in der Wirkung bemerkt habe.

Die ausfallende Leitungsfahigkeit der sonst siehr gute Isolatoren gehaltenen sesten Körper einklunger andern, wie es mir scheint, eine von mir schofruher, und auch bei den gegenwartigen Versucht wieder beobachtete Erscheinung, dass namlich den beiden Pose einer Säule das Elektrometer nicht im

^{*)} Vergl. noch blemit die Anmerkung a. s. O. S. 385 ... Jäger ebend. B. XXXII. S. 241.

^{**)} Dies. Journa B. II. S. 84,

^{***)} D. J. I. II. S, 123.

er gleich stark afficiren *). Gesetzt namlich, es erde eine Saule aufgebaut, wo der Zinkpol unten, er Kupferpol oben sich befindet, und die unterste linkplatte rulie auf einer Glasplatte: so halt man ie Saule für isolirt; da aber die Glasplatte die conacte Elektricität leitet, so ist in der That nur der Lupfer-, keineswegs aber der Zinkpol isolirt. Bringt nan nun den Kupferpol mit dem Elektrometer in 7erbindung: so wird sich kein großer Unterschied n der Divergenz der Goldblältchen zeigen, man nag den Zinkpol mit dem Finger oder einem metalenen Leiter berühren oder nicht. Bringt man hinegen umgekehrt den Zinkpol mit dem Elektrometer n Verbindung, so wird die Divergenz zunehmen, venn zugleich der wirklich isolirt gewesene Kupfersol ableitend berührt wird. Uebrigens muß sich in etzterem Falle die Wirkung stets schwächer zeigen, a nicht das ganze + E des Zinkpols auf das Elekrometer wirken kann, sondern ein großer Theil urch die Glasplatte dem Erdboden zugeführt wird **). Wird die Säule in umgekehrter Ordnung, der Kuserpol unten und der Zinkpol oben, aufgehaut, so aus sich's natürlich auch umgekehrt verhalten ***).

^{*)} Vergl. auch Pfaff in dies. Journ. B. III. S 368.

^{**)} Ich setse nämlich hier als bekannt voraus, was schon von mehreren Physikern dargethan worden, dass der Pol einer isolirten Säule nur die Hälste derjenigen Spannung zeigt, welche man benbachtet, wenn der andere ableitend berührt wird.

B.

¹⁴⁹⁾ Ich bin im Begriffe, swei Säulen von gleicher Anzahl von

Auf appliche Weise verhielt sich's auch mit de Saule, womit ich die obigen Versuche augestellt habe-Von den beiden in homologer Ordnung aufgebauter Saulen bestand die größere aus 123, die kleinere auf 30 Plattenpaaren. Wie ich oben (33) bemerkte, so zeigte sich die Wirkung des Zinkpols stets schwächer, als die des Kupferpols. Ich erkläre diess nun daraus, daß in der größeren Säule der Kupferpol eigentlich fast nur mit einer Spannung von 125 Plattenpaaret und in der kleineren der Zinkpol eigentlich nur mit einer Spannung von 59 Plattenpaaren wirken konntes denn der Kupferpol war nur in Beziehung auf die großere, und der Zinkpol bloß hinsichtlich der kleineren isolirt zu nennen, da in jener die unterste Zink - und in dieser die unterste Kupferplatte au Glasplatten, also nicht isolirt lagen. Die Wirkung des Kupferpols aufs Elektrometer mufste daher, wenn meine Ansicht die richtige ist, mehr als um's Dreifache stärker sezn, als die des Zinkpols.

Eben diese überaus gute Leitungsfahigkeit der bisher für so gute Isolatoren gehaltenen Stoffe für contrat - Elektricitat, zeigt ferner, wie sehr man bei Volta's Fundamentalversuch und bei andern ähnlichen Versuchen auf seiner Hut seyn müsse, wenn man nicht irrige Resultate aus den Erscheinungen ziehen will. Ich will bier unter andern nur an de von Parrot ') zur Widerlegung der Volta'sches

Plattenpaaren ober in umgekehrter Ordnung aufzubzuen, um durch ein direktes Experiment die Sache zu bestätgen oder zu widerlegen.

B.

^{*)} Gilberts n. A. B. XXXIII. S. .58 u. fg.

heorie angestellten Versuche erinnern, wo dieser 19siker Platten in Berührung brachte, ohne Leing der einen Platte mit der Erde, und bei einer olirung auf drei gefirnisten Glasstäben, und hiesi bedeutende Elektricität erhielt! —

Aus dieser Leitungsfähigkeit erklärt, sich denn ich: wie das Elektrometer durch die blosse Berühing eines wirklich isolirten Pols der Säule mit dem inger afficirt werden konnte; denn dadurch kam s Goldblattchen mittelst des Glases des Elektromers, des Tisches, des Fusbodens und meines Korers in mittelbaren Zusammenhang mit diesem Pol; rner: wie die Divergenz des Goldblättchens zuhmen muste, wenn zugleich mit der andern Hand r Tisch oder irgend eine andere Unterlage des ektrometers berührt wurde; denn in diesem Falle .hm der elektrische Strom den kurzeren Weg durch einen Körper, und er wurde weniger durch den issboden abgeleitet. Der Umstand, dass die Berühng des Harzkuchens eines Elektrophors oder eines idenen Tuchs, worauf das Elektrometer stand, eine ringere Wirkung hervorbrachte, als wenn der isch oder der Teller des Harzkuchens in gleicher itfernung von dem Elektrometer berührt wurde, heint mir darin seinen Grund zu haben, dass Harz id Seide doch eine viel geringere Leitungsfahigkeit sitzen, als Holz und Eisen; wenn nun gleich auch 1 zweiten Fall die Elektricität durch Harz oder eide zum Elektrometer gelangen musste, so geschah es doch auf einem viel kürzeren Wege, namlich os durch die Dicke des Harzkuchens oder der eide; während im ersteren Falle die Elektricität auf

der Harz - oder Seidenfläche einen viel langeren Weg zurücklegen mußte, und daher viel schwieriger zum Elektrometer gelangen konnte.

Da das Goldblattchen, wenn der eine Pol der Saule und zugleich mit der andern Hand die + oder - Stelle des Elektrometers, d. i. diejenige Stelle berührt wurde, wo der Finger dem Goldblattchen am nächsten gegenüberstand, das entgegengesetzte E der Pols zeigte: so muss in diesem Falle eine Vertheilung der Elektricitat statt gefunden und das Glat des Elektrometers wie eine Leydner Flasche gewirkt haben. Diese vertheilende Wirkung zeigte sich auch sehr auffallend in dem Versuch mit einem Draht (31) der aus dem Sperrungswasser entweder zum Knopfeoder zu der + oder - Stelle des Glases geleitet wurde : in beiden Fallen zeigte das Goldblattchen Elektricität, aber entgegengesetzte. Ueberhaupt ist wohl in allen Fällen wie eine Leydner Flasche das Elektrometer zu betrachten, und es scheint, das dessen innere und äußere Glasslache stets entgegengesetzte Ladungen annehmen, wenn entweder der Knopfe oder der äußern Glasfläche Elektricität zuge fahrt wird.

Vielleicht setzen die Resultate meiner Versucht diejenigen, welche die Bedingungen, unter welchen die Elektricitäten der Saule auf das Elektrometer wirken, noch nicht genau erforscht haben, in den Stand, dasjenige zu beurtheilen, worauf es bei sole chen Versuchen ankommt, und sich vor Täuschung zu sichern.

Ueber das Klima von Coburg.

Von dem Geheimen Rath Arzberger, mit 2 litogr. Tafeln.

Wer an einem Orte meteorologische Beobachtungen anzustellen unternimmt, dem liegt vor allen Dingen die Aufgahe ob, das climatische Verhältniss des Ortes aufzufassen und die Elemente festzustellen, von dem das Resultat der örtlichen Witterung abhangt. Ich will es versuchen, diese Aufgabe, in Bezug auf die mittlere Temperatur von Coburg, .so weit die gesammelten Erfahrungen reichen, zu entwickeln und nach Kräften zu lösen. Dass das verbindende Element zwischen Ursache und Wirkung nicht intuitiv dargestellt werden kann, diess darf uns bei meteorologischen Betrachtungen nicht wundern. Man muss sich zu oft begnügen, die coordinirten Erscheinungen nebeneinander zu stellen und das Auffinden einer dynamischen Verbindung der Nachwelt überlassen.

Elemente der mittlern Wärme eines Ortes.

Die örtliche Warme und der jahrliche Gang ihrer Veränderung hängt ab, von der Stelle, die der gegebene Ort auf der Erde einnimmt, von der Bewegung der Erde und derjenigen Weltkörper, welche auf die Entwickelung der Erdwarme Einflus haben, und von der Beschaffenheit der organischen und ausganischen Massen, aus welchen seine nahern oder fernern Umgebungen in verschiedenen Richtunger an und unter der Erdfläche bestehen.

Aus den erstern der genannten Elemente leite sich derjenige Temperaturstand ab, den wir mit den Namen des mathematischen Climas zu bezeichnen pflegen. Diese Bestimmungsstücke erwähne ich nur kurz. Die Lange von Coburg ist 28°.57'.54". Die Breite 50°.15'.19". In Folge der letztern ist der längste Tag 16h.11'.48", der kurzeste 7h.48'.12", oder mit Rucksichtnahme auf die Verlängerung des Tage durch die Horizontalrefraction und durch den Sommenhalbmesser 16h.25' 8" und 8h.1'.32".

In diesen mathematischen Elementen scheint icdoch noch ein Bestimmungsgrund der örtlichen Warme zu liegen, der noch nicht zur Sprache gekomme ist, namlich die Umdrehung der Sonne um ihre Axe Wenn die Astronomen das Phanomen der Licht periodicität vieler Fixsterne von ihrer Rotation ablekten: so wird wohl der umgekehrte Schlufs von de Rotation unserer Sonne auf verschiedene Grade de Licht - und Wärme - Erregung, welche einzelnen de Erde zugewandten Theilen der Sonnenflache zukommt nicht ganz von der Hand zu weisen seyn. Die Perud von 27 Tagen, 7 Stunden und 57 1/2 Minuten, inner halb welcher die Sonne der Erde wieder dieselb Oberfläche zuwendet, wird daher den Meteorologe nicht gleichgültig erscheinen. Wenn sich die vor Toaldo aufgestellte neunzehnjährige Witterungsperio de bewährt fände, so konnte ein Antheil davon de Sonnenrotation zugeschrieben werden, denn in 8, 1

Flächen an denselben Theilen der Erde dieselben Flächen an denselben Theilen der Erdbahn zu, wie sich aus der Vergleichung der Rotationszeit der Sonne mit der Länge des Sonnenjahrs ergiebt. Indessen die cosmischen Ursachen der Witterung liegen zu weit sußer der Sphäre, wenn von der Bestimmung der Temperatur eines Ortes die Rede ist. Ich komme der Aufgabe näher.

Die Höhe von Coburg über der Fläche des Meeres.

Die Temperatur eines Ortes ist vorzüglich von der Höhe desselben über der Meeresfläche abhängig. Man denke an die geringe Wärme auf dem St. Gotthard. Ich war daher bemüht, die Höhe von Coburg über der Meeresfläche so genau, als möglich, auszumitteln. Zur Beurtheilung, wie weit sich meine Bestimmungen der Wahrheit nähern mögen, theile ich die Vergleichung der verschiedenen von mir gefundenen Resultate mit.

Berechnete Höhe: 905 Par. Fuss.

Methode der Bestimmung:

Aus Vergleichung der correspondirenden Beobachtungen des Herrn Prof. Placidus Heinrich im Jahr 1812 mit den meinigen abgeleitet.

Aus der absoluten mittlern Barometerhöhe von 4 Jahrgangen 1816-1819 abgeleitet.

Aus dem mittlern Barometerstand von 12jahriger Beobachtung des Hrn. Herzogs Ernst Friedrich von 1782 — 1795.

Aus correspondirenden Beobachtungen des Hrn. Obs. Winkler in Halle.

Aus Vergleichungen mit dem Seeberg.

872 — —

876 - -

907 - -

940 - -

In Erwägung der ungewissen Höhe des Sebergs, und in Anbetracht der Uebereinstimmung welche die aus absoluten Barómeterstanden von 4 und 12 Jahrgängen abgeleiten Resultate gewähren, das man wohl die Höhe von Coburg über der Meeressläch mit einiger Zuversicht zu 890 Par. Fuß annehmer Sämtliche mit einander verglichene Angaben sind au den Spiegel der Itz unter der Indenbrücke reduct Der Markt von Coburg ist 30 Fuß höher, mithin 92 Fuß über dem Meere.

Der Ingenieur und Schanzberr Feer zu Zürchat durch einzelne Barometermessungen diese Hobum 27 Fuß niedriger gefunden.

Einige in der Nahe von Coburg vorgenommen Bestimmungen dürften dazu beitragen, der plastische Vorstellung von der Gebirgsgestaltung zur Stütze si dienen.

Orte.	Nähere Bezeichnung.	Hohe dem	
Coburg.	Spiegel der Itz	890	P. F
		1358	
	Spiegel der Itz	1201	
		1605	- 3
	Oberhalb Stelzen am Fusse des		
		1701	- 4
Blessberg.	Am Giplel	256 ₁	- 5
Eifsfeld.	Spiegel der Werra	1400	
Sophienau	Desgleichen Auf der Höhe beim Steinkoh-	1 660	
Crock.	Auf der Höhe beim Steinkoh-		
	lenwerk	1554	
Sattelberg.	Hochster Punkt auf der Strafse		
	von Coburg nach Grafenthal		
Gratenthai	Spiegel der Zopte	13.0	
Saalteld.	Herzogl. Schlosspiegel der Saale	275	- 4
	desgl	695	- 5
Halle.	desgl	263	- 4

Plastische Darstellung der Gegend von Coburg.

Wenn die absolute Höhe von Coburg zur Erwartung berechtigt, dass die mittlere Temperatur etwa 1° bis 1 1/2° Reaumür'sche Skale niedriger seyn
wird, als an einem Ort am Meere von gleicher geographischer Breite, und sonstigen gleichen Elementen, so deutet auch die betrachtliche Höhe des nahen
Thüringer Waldgebirgs auf die Elemente hin, von
denen ein beträchtlicher Spielraum der Temperatur
über und unter ihrem Mittelstand abhängt. Denn
die Gestaltung der Obersläche bestimmt die mehrere
oder mindere Exposition in Bezug auf Einwirkung
und Abhaltung der erwärmenden und erkältenden
Momente. Eine Plastik der Gegend ist daher in
engen Zusammenhang mit der Erörterung der Temperaturverhaltnisse.

In der ganzen Gegend von Coburg ist in weiter Entfernung nach keinerlei Richtung eine Ebene von bedeutender Ausdehnung anzutreffen.

Die Stadt selbst, am linken Itzuser gelegen, ist in eine Thalenge von 2040 Fuss Breite eingeengt.

Der Festungsberg verslächt sich bis an die Stadt herab. Am rechten User hebt sich die sogenannte Wetterscheide 348 Fuss über den Spiegel der Itz. Die unterste und steilste Terrasse derselben, der Judenberg genannt, 120 Fuss über der Itz, ist nur 480 Fuss vom User entsernt. Nordwarts von Coburg zeigen sich mehrere Thaleinschnitte, welche sämtlich ihr Wasser in diesen Engpas führen.

Von Nordwest kommt die Sulz aus den langen Bergen. Diesen Namen führt die ziemlich flache, großtentheils aus Getreidefeld bestehende Abdachung, welche in Nord Nord West von Coburg, eine hal Meile davon, zu steigen anfangt, bis sie sich bei Alstadt, 2 Meilen von Coburg, zur Höhe von 1340 Früber dem Meer erhebt. Gegen Norden sind die lat gen Berge von dem Hauptgebirg durch mehre Schluchten getrennt, die sich in das Werragebiverlaufen.

Ein östlicher Einselmitt führt sein Wasser de Lauter zu, ein südwestlicher, die Rodach genand geht hinüber in die Kreck, welche erst 2 Med südlich von Coburg in die Itz einmündet.

Die südlichen Thaleinschnitte bilden die Sulwelche eine halbe Stunde von Cohurg in N. N. W davon sich in die Lauter ergiefst.

Das Lauterthal geht in nordlicher Richtung grade dem Thüringer Wald zu und hat schon meh den Charakter des Gebirgs. Eine Meile von Cobur ist es schon zwischen schroffe mit Laub und Nade holz bewaldete Erhöhungen eingeengt. Die Hauptquelle, 2 Meilen nordlich von Coburg, führt de Namen des Rottenbachs. Die Gegend ist rauh, wie die östlich einmündenden Schluchten.

Eine Meile über Coburg ergießt sich der Weiß bach aus den langen Bergen ber, in die Lauter, di von mehrern starken Quellen her verstarkt, e frisches und klares Gebirgswasser führt.

Die Itz hat ihre Queilen im Thüringer Waldgebirg. Dicht am Fuss des steilen Bless, 1700 Fuss ube der Meeressläche, 3 Meslen nordlich von Coburgan einer wahrhaft romantischen Stelle oberhalb de Dorfes Stelzen, sprudelt eine starke Quelle, de Vorwelt, wie die Umgebung zeigt, aus irgend eines

Srunde heilig. Dieses Quellwasser, so wie der Dorfprunnen in Stelzen, versickert wieder in einer Höhe
von 1507 Fuß über dem Meere und kommt weiter
unten in einer Höhe von 1400 Fuß wieder zum
Vorschein, ein Phanomen, was ich deswegen anführe, weil an beiden Hauptquellen der Werra, mit
größerer Auffallenheit und mit Erhaltung des dazwischen liegenden Flußbettes, fast in gleichen relativen Erhöhungen über dem Meer sich ein gleiches
Phanomen darbietet.

Unterhalb Schalkau, etwa 2 Meilen von Coburg, Fallt die Grimpen in die Itz. Sie entspringt noch tieser im Thüringer Walde bei Steinheide.

Nahe unter dieser Einmündung vereinigt sich die Effelder mit der Itz. Ihre Quellen reichen noch tiefer in den Thüringer Wald, bis zu 5 1/2 Meile Entfernung von Coburg hinein.

Das Itzthal hat durchaus einen romantischen Charakter, die mannichfaltigen Schluchtengewässer im westlichen Arme, so wie an den einmündenden Grimpen und Effelder, gruppiren die Scene sehr mahlerisch. Von Weißenbrunn an, 1 1/2 Meile von Coburg, wird überhaupt der Charakter der Gegend lieb und mild. Parallel mit der Lauter zieht sich die Itz, auf der Westseite durch den Fohrenbach, auf der Ostseite durch den Fischbach verstärkt, zwischen bewaldeten Anhöhen durch ein anmuthiges Thal hin, his sie unterhalb Rosenau, 1/2 Meile von Coburg, ins Freie tritt.

Das vierte Schluchtengewässer ist die Röden. Sie entspringt in einer nordöstlichen Entsernung von 5 1/4 Meile von Coburg auf der Wieselsburg, nach beiläufiger Schätzung 2000 Fuß über der Meeressliche. Sie nimmt mehrere östliche und westliche At me auf und bildet einen Haupteinschnitt in der sütlichen Abslächung des östlichen Theils vom Thurit ger Wald. Unterhalb Sonnenberg öffnet sich die Gegend und bietet eine Ebene dar, in welcher sich de Muckberg, ein conoidischer Sandhigel, 200 Fuß hot über der Ebene von Neustadt an der Heide, zu eine Höhe von 1330 Fuß über dem Meer erhebt. Ein kleine Meile nordöstlich von Coburg wird die Ehene wieder durch eine Hügelreihe geschlossel Eine enge Oessnung in derselben laßt die Röden beit Dorf Mönchröden hindurch, worauf sie bald in di Itz einmündet.

Dicht vor Coburg nimmt letztere noch die Lanter auf.

Die Abdachungen, von welchen das Wasse nach Coburg absliefst, haben einen Flächeninhalt von 6 1/2 Quadratmeilen. Die Brücke dicht unterhal Coburg fördert bei einer Geschwindigkeit von 5 Fargegen 250 Millionen Cubikfus Wasser in 24 Stunde Eine Regenhöhe von 2/3 Zoll kann daher, wenn ein mal die natürlichen Bassins angelausen sind, ein 24stündige Ueberschwemmung bewirken. Die Endes Itzthals hei Coburg, das Zusammenströmen von vielen Thaleinschnitten und Sohluchten, das land Lagern des Schnees am Thuringer Walde, mac die Teinperatur von Coburg gar sehr von der Richtung der Winde überhaupt abhängig, so wie der selbst diese Gestalt der Oberstäche den Zug a Windes modificirt.

Dass eine Thalenge, wie Coburg, dem Zugwinde ausgesetzt ist, lässt sich hiernach erwarten.

Unterhalb Coburg zieht sich das Itzthal in südlicher und süd südwestlicher Richtung zwischen fortgesetzten Hügelreihen fort.

Oryctognostische Elemente des Clima's.

Es wird kaum zu bezweiseln seyn, dass die Unterlagen der Oberslache eines Ortes eine große Rolle in den climatischen Ereignissen spielen. Indessen getraue ich mir den Charakter der Gegend um Coburg nicht genau darzustellen. Gewis ist esindessen, dass mancherlei Lagerungen des jüngern Gypses, der Steinkohlen, des Steinsalzes etc. etc. ahnlichen Oxydationen, wie beim elektromagnetischen Process ausgesetzt sind und durch solche auf die Atmosphäre einwirken.

Das Thüringer Waldgebirge lauft ab von dem Fusse des ältern Fichtelgebirges. Es besteht aus Uebergangsgebirgen, aus Thonschiefer nach seinen verschiedenen Unterarten, aus Grauwacke und Einlagerungen von Uebergangskalk. Aeltere und neuere Flötzgebirge haben sich daran angelehnt.

Bei Krock kommt das altere Steinkohlenlager, bei Eisfeld aber schon jüngerer Flötzkalk vor. Dieser verbreitet sich in großer Flache längst der langen Berge. Unter ihm ist bunter Sandstein gelagert, der nahe an Coburg hervortritt.

Nahe an Coburg im Nordwest findet sich der jüngere Gyps, unter ihm bunter Sandstein. Unter den bemerkten Flötzgebirgen finden sich Uebergange in Trappbildungen, z. B. Trappmergel und in

einiger Entfernung von Coburg, am sogenannter Fuchsberg auf der Straße nach Rodach, basaltische Mandelstein, so wie weiter nach Westen zu, det Uebergang in Basalt und Porphyrschiefer in der Gegend von Heldburg, und je mehr man nach Nordwest fortgeht, desto mehr tritt, abstechend gegen dit sanste Verstächung der langen Berge, der Charakter des Trappgebirges hervor.

Die Hugelreihen, in welche das Itzthal selbs eingefaßt ist, erheben sich nur an einzelnen Stelle zu hohern Bergkuppen, und gehören zu der neuester Flötzformation. Sie enthalten, außer dem abwechselnden Sandstein und Thonschiefer, einen sehr sandigen Kalkmergel, in welchem großere Partieu vot splitterigen Hornstein inne liegen. Südlicher vot Coburg ist Quadersandstein aufgelagert.

Einfluss des Clima auf vegetabilisches und thierisches Leben.

Die Wechselwirkung vom Clima auf Vegetatio und animalisches Gedeihen ist wohl keinem Zweiß unterworfen. Eine genaue Skizze dieser Element würde daher das Klima sehr kenntlich bezeichnen.

Es ist eine Aufgabe für den Botansker, dieses Aufgabe in ersterer Hinsicht vollstandig zu genügen

Vorlaufig theile ich folgende charakteristische Züge für das hiesige Clima in Hinsicht auf die Vegetation mit.

Unter den exotischen Pflanzen kommen Coriacie myrtifolia, Vinca major, Hypericum calycinum und H. hircinum, Amygdalus communis und Castanes vesca im Freien gut fort: sie vertragen unsere

inter, blühen auch, tragen aber nur unter güngen Umständen Früchte.

Unter die einheimischen Pflanzen charakterisin im Allgemeinen crataegus torminalis, Rosa galn, Trientalis europaea, Satyrium viride, Vaccinm uliginosum das Clima von Coburg.

Insbesondere kommen auf Kalkboden Erysimum loratum, Teucrium chamadrys, Poa collina, Feaca glauca, Brassica alpina; auf Sandboden Iuncus pitatus und ustulatus, Centunculus minimus, Myorus minimus, Arenaria rubra und Polycnemum vense; auf Thonboden Erysimum repandum, Variena dentata und Arniea montana in einer Ruude in 5 Stunden vor.

Um den Einflus des Clima auf das animalische eben zu charakterisiren, mögen nachfolgende, das enschliche Leben betreffende Angaben dienen.

Im Fürstenthume Coburg leben auf einer Quaatmeile gegen 3200 Menschen. Die jährlichen Gerten betragen in und die Sterbefälle der Beikerung.

'Unter 1000 Geburten kommen

270 auf die Wintermonate, 254 auf die Frühlingsmonate, 246 auf die Sommermonate und 230 auf die Herbstmonate.

Unter 1000 Sterbenden sterben

1 Alter von der Geburt bis zum vollendeten

	1 sten								1.	
•	vom	2ten	bis	zum	volle	er:d	ete	n 5 :0	p Jahr	198
•	-	6.	-	•	-	•	_	10.	•	29

Journ, f. Chem. N. R. 5. Bd. 3. Heft.

im	Alter	vom	21.	bis	zum	vollen	deten	3 0,	Jahr,	50
-	-	-	51.	-	-	-	_	40.	• ·.	66
_	•	-	41.	_	•	Vest	•	50.	· _	72
-	•	-	51.	-	-	-	•	60.	•	gŧ
_	, 🕶	-	61.	-		-	- (70.	-	114
-	-	•	71.	-	•	-	-	80.	-	95
-	•	-	81.	•	_		-	90.	•.	35.
_	•	-	90.	_	•	-	-	100.	<u> </u>	5

Als vorherrschende Krankheiten zeichnen sie das Gefraisch, die Auszehrung, die Lungensucht und die Alterschwäche aus. An dem Gefraisch, der Nominal - Ursache der großen Sterblichkeit in der Kindheit, sterben über 16 vom Hundert, an der Lunger 🖟 sucht 7, an der Auszehrung über 15 und an Alterschwäche 19, vom Hundert, bezogen auf die Summit der Sterbenden. Die Ueberzahl der durch das Gefraisch hingerafften Kinder erklart sich aber durch der Umstand, dass viele andere Kinderkrankheiten dieser Form endigen und dass überhaupt die Angeben über die Todesart der Kinder in vielen Falle nicht als ärztliche zu betrachten sind. Rheumatischcatarrhalische Uebel kann man fast für eine stehende Krankheitsform ansehen und das Nervenfieber kommilie in den Monaten December und Januar in sporadi-Ir scher Erscheinung vor.

Allgemeiner Charakter der Witterung.

Die Gegend von Coburg scheint sich mehr zur feuchten Witterung hin zu neigen. Die nördlichen Anwohner des Thüringer Waldgebirgs haben gewöhnlich trocknere Witterung. Da die Süd- und Westwinde mit Feuchtigkeit und Regen verbunden

n seyn pflegen: so zieht das Thonschiefergebürg md überhaupt der im Erdreich vorherrschende Thon lie Nässe mehr an.

Veränderlichkeit und starke Uebergange gehöen nicht minder zur Eigenthümlichkeit des Clima's der Gegend. Feste und dauernde Winterwitterung st selten, und hat das erste Winterkleid eine baldige berstörung erfahren, so prognosticirt man gewöhnch einen sehr veränderlichen Winter und Wechsel wischen Regen und Schnee.

Die Gewitter ziehen in der Regel von Westen nach Osten. Diese Richtung erinnert an die Ampèreche Hypothese vom Erdmagnetismus, besonders da lie seltner von Osten nach Westen ziehenden Gewitter viel schwerer sind und entgegengesetzter Elektricität anzugehören scheinen. Die westlichen Zewitter ziehen übrigens mit einer auffallenden Schnelligkeit über die Stadt hinweg, indess sich die Istlichen zur längern Dauer einlagern. Den Schlosten scheint besonders die Gegend um Neustadt unterworfen zu seyn.

Nach langer Trockenheit darf man immer annehmen, dass erst der Wald vom Regen genästwird, ehe er seine Tropfen über die flachere Gegend
von Coburg ausgiesst. Im Durchschnitt gilt diess
auch von den Gewittern.

Mittlere Wärme von Coburg.

Der höchstselige Herzog Ernst Friedrich hat vom Jahre 1777 an regelmässige meteorologische Bebachtungen an Thermometer und Barometer gemacht. Die genauern Beobachtungen sangen jedoch

Herzog sich der von dem noch lebenden Rath Uts. mit aller Genauigkeit verfertigten Instrumente hediente. Außer dem Barometer- und Thermometerstand ist immer die Beschaffenheit der Witterung angemerkt. Die drei Beobachtungszeiten sind etwa unbestimmt angegeben, durch die Bezeichnung "früh, Mittags, Nachts." Indessen kann man unter der Frühzeit die Tageszeit annehmen, wo die niedrigste Temperatur vorhanden ist. Der Herzog liebte die Morgenstunde. Zur Zeit der Abendstunde möchte aber die Temperatur schon unter ihren mittlern Tagesstand um etwas weniges gefallen seyn.

Die aus 12 Jahrgangen geschlossene mittlere Jahres-Temperatur von 6°,28 kann daher leicht um eine Kleinigkeit zu niedrig seyn.

Die Aufstellung eines täglichen mittlern Temperatur - Grades bat überhaupt ihre besondern Schwierigkeiten. Der Ort der Beobachtung hat auch seinen Einfluss auf diese Bestimmung. Wenn die direkte Einwirkung der Sonnenstrahlen noch so sehr vermieden wird, die Masse der direkten Umgebungen bringt durch ihre Gestaltung und durch die Verschiedenheit ihrer Wärmecapacität mannichsaltige Abweichungen hervor. In meiner Wohnung am Marktplatz habe ich die Temperatur im Schatten immer 1 1/2 bis 20 höher gefunden, als im Residenzschlosse. Unter diesen Umständen habe ich mich mehr um den Gang der Wärmeänderung, als um ihre absolute Größe bemüht und mich zu diesem Behuf bei den nachstehenden Combinationen Vorzugsweise an die zur Mittagszeit angemerkte Temperatur gehalten, die ich, zum Unterschied vom Temperatur-Grad in anderer Tageszeit, die Meridian-Temperatur nennen werde.

Die mittlere Meridian – Temperatur des ganzen Jahres ist in der ersten Etage des Redenzschlosses im Durchschnitt aus 12 Jahren = 8°, 88.

Gang der mittlern Temperatur.

a) In einzelnen Jahren.

Jahre.	Mittlere Temperatur überhaupt.	Mittlere Meridian - Temperatur.	Unterschied,
1782.	6, 29.	8, 48.	2,19.
1785.	7, 37.	9, 26.	1, 8g.
1784.	5, 64,	7, 80.	2, 16.
1785.	50,21.	7, 32.	2, 11.
1786.	5, 54.	7, 75.	2, 41.
1787.	6, 75.	9, 01.	2, 26.
1788.	5, 82.	8, 00.	2, 18.
1789.	6, 53.	8, 76.	2, 43,
1790.	6, 72.	8, 97.	2, 25.
1791.	7, 14.	9, 22.	2, 08.
1792.	6, 23.	8, 47.	2, 24.
- 1795.	6, 51.	9, 14.	2,63.

Gang der mittlern Temperatur.

b) Nach den Jahreszeiten.

In den Winterm. Frühlingsmon. Sommermonathe Herbstmonathe.	0°,72. 5, 78. 13, 72. 6, 53.	o°,66. 8, 55. 16, 69. 8, 50.	1°,58. 2, 77. 2, 97. 2, 00.
	1		

c) Nach den Monathen.

			74
Jahreezeiten.	Mittlere Temperatur überhaupt.	Mittlere Meridian- Temperatur.	Untersohi
Januar.	1°,57.	0°,24.	10,13,
Februar.	o, a6.	1, 56.	1, 50.
Marz.	1, 40.	5, 73.	2, 55.
April.	5, 80.	8, 90.	3, 10.
May.	10, 14,	13, o3.	2, 89.
Juny.	15, 21.	16, 05.	2, 94,
July.	14, 11.	17, 5t.	5, 20,
August.	15, 95.	16, 71.	2, 78.
September.	11, 05.	13, 75.	2, 72,
October.	6, 32.	8, 46.	2, 14,
Kovember.	2, 23	5, 50.	1, 07.
December.	- o, 84.	U 0, 13.	0, 97.

Das Mittel aus den Temperaturgraden des Aund Octobers giebt 6°, of für die mittlere Tem tur überhaupt, und 8°, 68 für die mittlere Meritemperatur von Coburg. Die nahe Ueberein mang mit den obenangeführten Resultaten ist den eine Bestätigung der von Humboldtischen Rege

d) Nach den einzelnen Tagen im Jahre

Das Resultat der 12jährigen Beobachtungen ich in der am Ende befindlichen Tabelle und i dazu gehörigen Zeichnungen darzustellen ven zu denen ich nachfolgende Bemerkungen beizu habe:

1.) Die erste mit a. überschriebene Spalte en die rohen Beobachtungsresultate für jeden Ta Jahres. In den Spalten b und c sind die mittlern Extreme aufgetragen.

Ich bezeichne sie deswegen mit diesem Ausdruck, weil auch hiebei das Mittel aus 12 Jahren genom-men ist.

Die Spalte d enthält den mittlern Temperaturgrad für 5 Tage auf 'die Art, wie ihn Brandes in seinen Untersuchungen über den mittlern Gang der, Wärmeänderung dargestellt hat.

Die Spalte e soll den Gang der Wärme nach dem Gesetz der Continuität darstellen.

2.) Den Gang der Warmeanderung habe ich verschiedentlich durch eine Gleichung auszudrücken gesucht.

Die Bestimmungsstücke sind die Höhe der Sonne, die Dauer des Tages und das Verhalten des Erckörpers, wie fern derselbe die Wärme langsamer aufnimmt, als die wirkende Ursache eintritt und sie noch fest hält, wenn die wirkende Ursache schon aufgehört hat.

Die Unzulänglichkeit einer 12jährigen Reihe zu diesem Zwecke wird es entschuldigen, dass ich diese Untersuchung nicht weiter verfolgt und mich vor der Hand mit einer Näherungssormel begnügt habe. Sie heisst

x=-18. + 2,2 d ± 0,05 d - △ d und bedeutet d den halben Tagbogen in Stunden ausgedrückt, △ d seine tagliche Aenderung. Das ohere Zeichen gilt für die aufsteigende Bewegung der Sonne, das untere für die niedersteigende.

Um sie mit den Beobachtungen in Vergleichung zu stellen, setze ich ihre Werthe von 10 zu 10 Tagen her. 1

	Rechnung.	Beobachtung,	Fehier.
Januar 1. 21. 21.	- 1°,1.	- 1, 6.	+ 0, 5,
	- 1,5.	- 0, 8.	- 0, 7,
	- 1,5.	+ 0, 1.	- 1, 4,
	- 0,7.	+ 1, 0.	- 1, 7.
Pebr. 10.	- 0, 4.	+ 1, 5.	1, 9,
	+ 0.9.	+ 1, 5.	0, 6.
Märs 2.	+ 2, 5.	$\begin{array}{c c} + 2, 4. \\ + 5, 2. \\ + 4, 2. \end{array}$	+ 0, 1.
12.	5, 9.		+ 0, 7.
22.	5, 2.		+ 1, 0,
April 1. 11. 21.	6, 8, 8, 2, 9, 5,	+ 6, 0, 8, 0. 9, 6,	+ 0, 8, + 0, 2, - 0, 1.
May 1. 11. 21. 51.	11, 2.	10, 4.	+ 0, 8.
	12, 6.	12, 4.	+ 0, 3.
	14, 2.	13, 8.	+ 0, 4.
	16, 0.	14, 8.	+ 1, 2.
Tuny 10,	17, 3. 16, 9.	15, 9.	+ 1, 4. - 0, 1.
July 4. 14. 24.	17, 5. 17, 8. 17, 7.	17, 4, 17, 6,	+ 0, 1. + 0, 2, 0, 0,
August 5. 15. 24.	17, 5,	17, 5.	0, 0,
	16, 8,	17, t.	-0, 5,
	15, 6.	16, 1.	-0, 5,
Septbr. 2,	14, 6.	15, 1.	0, 5,
12	15, 1.	·14, 1.	1, 0,
23,	11, 8.	12, 3.	0, 5,
Octbr. 5,	10, 5.	10, 6,	- 0, 5,
15,	9, 0.	9, 2,	- 0, 2,
23,	7, 5.	6, 7.	+ 0, 8,
Novbr. 2.	5, 8.	4, 8,	+ 1, 0.
	5, 1.	2, 3,	+ 0, 8.
Decbr. 2.	- 0, 5. - 0, 9.	$\begin{array}{c c} 1, 1. \\ + 0, 4 \\ - 0, 5. \end{array}$	+ 0, 5, - 0, 7, - 0, 6,

Es würde nicht unnütz seyn, für alle Orte, wo man den Gang der Wärmeänderung einiger Massen kennt, ähnliche Formeln für die örtliche thermographische Linie zu suchen.

3.) Die Zeichnungen sind nach dem Masstabe der von Brandes mitgetheilten eingerichtet, um die Vergleichung mit andern Orten zu erleichtern.

In Tab. I. bezeichnet die grüne Linie den Gang der Wärme für alle Tage des Jahres, die rothe gehört für dieses Element von 5 zu 5 Tagen, die punctirte Linie ist eine künstliche, vorstellend einen nach dem Gesetz einiger Continuität gemödelten Gang der Wärmeänderung, ungefahr so, wie ihn die Formel giebt.

Die Tab. II. ist, wie der Augenschein zeigt, einigen spielenden Anschauungen gewidmet. Die schwarze Linie stellt die Beobachtungen nach Brandes Manier dar. Die schwarzpunctirte ist nach dem Gesetz der Continuität gekünstelt, die grüne ist nach der oben angezogenen Formel gebildet.

Lässt man in der Formel die Bestimmungsstücke weg, welche von dem spätern Ausnehmen der Warme in der Erde und von dem spätern Fahrenlassen der aufgenommenen Wärme abhangen, so erhält man die rothe Linie oder den Gang der von diesem Element unabhängigen Wärme.

Hier fallt in die Augen, dass die Summe der Correctionsgleichungen für die aussteigende Linie ungefahr halb so groß ist, als die Summe der Correctionsgleichungen in der absteigenden Linie. Die Bedeutung hiervon scheint zu seyn, dass die einmal erwärmte Erde die autgenommene Wärme sester halt

als sie sich dieselbe aneignet, oder daß es für Erde ungefähr noch einmal so schwer ist, die Wäre zu empfangen, als sie zu behalten

Wenn man beiderlei Linien in sich wiederke rend gestaltet, so ergeben sich in beiden die Ax AB und CD, ingleichen aß und yd. Merkwürd ist, dass die große Axe AB sehr nahe in der mitlern Temperatur des ganzen Jahres liegt und de CD die kleine Axe, beinahe senkrecht auf der et stern steht, obgleich rechts von derselben 5 Monata und links von derselben 7 Monathe liegen. Ohn Zweifel wird man an den thermographischen Linie noch manche Eigenthümlichkeiten entdecken un nachweisen können. An der Gestalt der thermogra phischen Linie fallt die Unähnlichkeit des aufsteigen den und absteigenden Theils oberhalb und unterhal der Axe deutlich in die Augen. Insbesondere bewährt sich auch die gegen die Mitte des Februar eingreifende Minderung in der Zunahme der Warmt Wie die Wärme in verschiedenen Zeitabtheilunge mehr oder minder gleichformig steigt und fällt, zeit die Gestaltung der Linie ohne weitere Andeutung.

Ueber den Nutzen der thermographischen Lin und über die Anwendnng des mittlern Wärm grades,

Wenn Jemand die thermometrischen Beobach tungen aus wissenschaftlicher Absicht verzeichnet so sollte neben die rohe Beobachtung immer not ihr Unterschied von dem mittlern Wärmegrad de treffenden Tags angemerkt soyn. Dieser Unterschie drückt die relative Warme eines Tages mit Rücksicht auf die Jahreszeit aus. Im vergangenen Jahre war die Meridiantemperatur am 29. April im Schatten 25°, mithin 13° höher als die mittlere. Diese relative Warme ist größer, als die vom 20. Julius, wo sie 25° war und die mittlere nur um 7° übertraf.

Die Vergleichung dieser Unterschiede für einzelne Tage oder für einzelne Zeitabtheilungen, würde ein Bild vom actuellen Gange der Wärme darstellen. Ich habe dieses auf 12 Jahre in monathlichen Abtheilungen in der nachfolgenden Tabelle wiederzugeben versucht.

	ctueller Gang der Wärme von 1782 bis 1795 durch die U
	Gang
	der
der	Wa
mi	rine
der mittlern Warme	von
Wa	178
irme	2 bis
Bento	1793
ausgedrückt.	durch
•	die
	Unterschiede von

799	1792.	1791-	1790.	1769-	1788	1787.	1700.	1700.	170±	2703	1782.	Jahre.	
100	, o,	+2,5	+-,*	- 12,42	+1,2	— I,1	+1,2	_	0,0	+ 2,9	+2,0	J.	
+1,1	CfT -	+		+1,7		+0,4		-1,9	1 3,0	+2,0	-5,0	Febr.	
+1,1	+1,4	_	+ 1,2	_	+0,3	+2,5	1,1	- 3,6	10,0	0,4	+0,5	Mära.	
-0,0	+1,1			+1,0	+0,5	-0,8	+		-2,1	+1,3	_o,5	April.	
70.7	-0,4	-0,6	+ 1,9	+ 2,5	0,1	-1,1	-1,4	-0,9	+1,4	+1,5	-1,4	Мау.	
1.5r	-0,3	-0,6	-0,1	-1,0	+ 1,1	+1,5	-0,1	1,5	+1,5	+0,6	-0,0	Juny.	
7 2,0		.	-0,9	+0,3	+1,3	0,2	-2,3		-1,4	+	$[-6^{4}]$	July.	
+2,1	- I,4	+ 1,8	-0,5	— 0,3	1,9	-0,5	+0,8	-1,5	-0,2	+1,0	-0,8	Aug.	
+0,8	-0,9	+0,4	-1,o	0,2	+0,3	1,0—	- 2,2	+0.9	+0,9	+1,3	3,04	Sept	
	40,1	+0,5	+0,1	+0,8	_ 1,2	+ 2,5	_ I,0	-0,2	-1,1	+2,0	-0,5	Octbr.	
+1,4	40,2	141	+0,1	+0,5	+0,5	+0,4	-	+0	+0,8	1+0,0	+0,1	Nov.	
+ 22,46	+0,8	+1,6	+1,6	12,6	00 00 00	H- GA	+0,4	+ 0, 33	-0,4	-4,2	_ 0,5	Decbr.	

Tabelle

s u r

Uebersicht des mittlern Standes

der

Mittagswärme für alle Tage im Jahr

2 11 2

zwölfjährigen Beobachtungen zusammengestellt.

a) Das rohe Beobachtungsresultat.

b) und c) Das mittlere Extrem.

d) Nach Brandes Weise.

e) Nach dem Gesets der Continuität.

$\begin{array}{c} 1782. \begin{array}{c} +0.9 \\ +0.9 \\ +2.2 \end{array} \end{array} = 2.3 \\ -2.3 \\ -2.5 \\ -0.7 \\ -2.6 \\ +1.8 \\ -1.9 \\ -1.8 \\ -1.9 \\ -1.8 \\ -1.9 \\ -1$	Jahr.	Gang
+ - + + + + - +	Jan.	Vergi
1+1+11++111+	Febr.	Bard
1+++1111+111	März.	mete mit a
1+11111+1+1	Jan. Febr. März. April. May. Juny. July. Aug. Sept. Octbr.	Gang der Barometeränderung in monathlichen Zeitabs Vergleich mit dem mittlern Barometerstand von 27
+++1++1++11	May.	rung uttler
+ + + + + + + +	Juny	in n n Ba
+++ ++++ +++++++++++++++++++++++++++++	July	rome
++++++ ++	Aug	hliche
H + + + + + + + + + + + + + + + + +	Sept	nd v
1+ 1+ 1+ 1+ ++++	Octb	itabse on 27
1+11+11++1	r. Nov.	Vergleich mit dem mittlern Barometerstand von 27"1",6.
$\begin{array}{c} -2,1 & -0,7 & +1,0 \\ -1,6 & +0,5 & +1,0 \\ -1,1 & +0,5 & +1,0 \\ -1,5 & +0,5 & +2,4 \\ -1,6 & +2,2 & +0,5 \\ -1,6 & +2,2 & +1,3 \\ -1,7 & +1,5 & +1,9 \\ -1,7 & +1,5 & +1,3 \\ -1,7 & +1,5 & +1,3 \\ -1,7 & +1,5 & +1,3 \\ -1,7 & +1,5 & +1,3 \\ \end{array}$	Dec.	chnitten, in

So wünschenswerth es wäre, in diesem monal lichen Steigen und Fallen eine Periodicität zu decken, so wenig ist bis jetzt der Anschein hiezu Coburg am 5. May 1822.

Tabelle

s u r

Uebersicht des mittlern Standes

der

VI i t t a g s w ä r m e
für alle Tage im Jahr

2 11 2

zwölfjährigen Beobachtungen zusammengestellt.

Das rohe Beobachtungsresultat.

b) und c) Das mittlere Extrem.

d) Nach Brandes Weise.

e) Nach dem Gesetz der Continuität.

Januar.

	a.	b.	· c.	d.	ę.
1.	-2,7	2	-12	1	— 16 ¹
2.	-1,2	3	8		1,7
3.	-2,6	·	13	-2,1	1,8
4.	-2,7	3 4	16	,	1,8
5.	-1,4	5	13	,	1,7
6.	1,5	4	12		1,6
7.	-1,4	5	11	•	1,5
· 8 •	-1,0	4	10	-1,0	1,4
9•	-1,5	5	13		1,3
10.	-0,7	4	7		1,2
11.	70,0	7	9		0,8
12.	—1,0	6	9		0,7
13.	∓0,0	5	10	-0,2	0,6
14.	70,0	4	9		0,5
15.	-0,9	4	8		0,4
16.	+0,4	4	5 .	·	0,3
17.	+1,2	?	4		0,2
18.	-0,1	3	6	0,1	0,1
19.	-0,5	3	10	•	-0,1
20.	1,3	3	7		干0,0
•21.	-0,4	3	10		+0,1
22.	-0,5	3	19	. 1	0,3
23.	+0,4	3	2	+0,5	0,3
24.	+1,1	4	3		0,4
25.	1,7	4	2		0,5
26.	1,0	4	4		0,6
27.	1,1	7	5		0,7
28.	1,0	6	5	1,6	0,8
29.	2,6	?	4		0,9
30.	2,1	7,	4		0,9
31.	1,1	6	?		1,0
	— J,24	4	—ყ	-0,2	-0,4

Februar.

	a.	b.	C.	d.	e.
1.	1,3	5	_4		1,1
- 2.	1,0	6	3	+1,4	1,1
3.	1,9	5	· 3		1,2
4.	1,5	4	7		1,3
5.	1,7	5	3		1,3
6.	1,2	6	5		1,4
7•	2,5	5	' 1	2,1	1,4
8.	2,4	5	3		1,5
9.	2,7	5	0	ĺ	1,5
10.	1,9	6	1		1.5
11.	1,3	6	7		1,5
12.	1,2	4	4	1,5	1,5
13.,	1,0	6	7		1,5
14.	2,1	4	2 .		1,5
15.	1,0	4	8		1,5
16.	0,3	б	10		1,5
17.	-0,2	-5	11	0,4	1,5
18.	+0,4	5	6		1,5
19.	1,1	5	8		1,5
20.	1,5	3	3 .	·	1,5
21.	1,0	3	4	-	1,5
22.	1,2	6	3	1,7	1,6
23.	2,2	6	7		1,7
24.	2,5	5	4		i,8
25.	2,6	6	4		1,9
26.	2,4	8	Ω		2,3
27.	2,9	7	2	2,2	2,1
28.	1,6	7	12		2,3
	71,56	5,41	— 5	1,55	1,6

'ourn. f. Chem. N. R. 5, Bd. 5, Heft.

März.

	a.	ь.	c.	d.	e.
1.	1,3	6	11		2,4
. 2.	2,9	6.	- 2		2,4
3.	2,6	6	1		2,5
4.	3,0	6	1	2,8	2,6
5••	3,1	6	2		2,6
6.	2,4	6	3	,	2,8
7•	3,3	7	3		2,8
8.	2,4	6 .	2	•	2,8
9.	2,6	. 7	1	2,6	2,9
10.	2,5	7	7		·3,0
11.	2,4	7	3	[]	3,1
12.	3,0	6	3		3,2
13.	3,0	7	7		3,3
14.	3,0	7	6	3,1	3,4
15.	3,2	7	2		3,5
16.	3,5	11	— 2		3,6
17.	3,9	11	+ 1		3,7
18.	5,0	9	+ 2		3,8
19.	5,0	9	十 2	4,3	3,9
20.	4,0	10	+ 2		4,0
21.	3,5	10	4		4,2
22.	4,2	9	4		4,4
23.	4,8	?	— 3		4,6
24.	4,6	10	— 2	4,8	4,?
25.	4,6	8	.+ 2		4,8
`26.	4,5	11	— 2		5,0
27.	4,7	10	1		5,2
28.	4,9	11	O		5,3
29.	5,2	10	o	5,2	5,5
30.	5.4	` 11'	o		5,?
31.	6,0	14	+ 1		5,9
	3,73	8	-1,8	3,?	

April.

	a.	b.	C.	d.	' e.
1.	6,2	10	1		6,0
2.	6,?	12	1		6,3
3.	6,2	13	1 1/2	6,8	6,?
4.	7,5	9	1		7,0
5•	7,4	12	2		7,2
Ó.	6,9	11 '	4		7,5
7.	6,9	11	4		7,5
8.	7,0	10	3	7,1	7,7
9.	7,3	11	. 2		7,8
10.	8,2	12	2 1		7,9
11.	8,8	12	2 .		8,0,
12.	9,2	12	6 }		8,2
13.	9,3	13	41	9,1	8,4
14.	10,1	13	6		8,7
15.	8,2	13	4 1 2		8,9
16.	9,4	14 1/2	5		9,1
17.	8,2	13	3		9,2
18.	8,5	13 1	3 1	8,7	9,3
19.	9,0	14 1	6		9,4
20.	8,5	15	3		9,5
21.	8,7	15	. 2 1		9,6
22.	9,3	13 ½	5		9,7
23.	9,5	15	4	9,5	9,8
24.	9,8	15	5		9,8
25.	10,0	15 1	3	,	9,9
26.	9,4	13	4		9,9
27.	9,9	14 ½	6		10,0
28.	10,3	14	,4	10,2	10,1
29.	10,9	16	4	-	10,2
30.	10,4	16	5		10,3
	8.6	13.8	3 &	8.3	8.1

May.

•	m u y i						
	8.	· b.	c.	d. ,	е.		
1.	11,2	17 4	.6		10,4		
2.	10,9	16	5		10,6		
3.	10,9	173	6	10,7	10,8		
4.	10,5	17	7		11,0		
6.	10,0	18	. 7		11,2		
6.	10,4	17.	5 🕏		11,4		
7.	.10,7	14 🛔	7		11,6		
8.	12,1	16	5]	11,9	11,8		
9.	12,9	17 1/2	8		12,0		
10-	13,6	18	8		12,2		
11.	12,2	18	7.		12,4		
12.	13,3	19	10		12,6		
13.	13,7	19	7.1	13,3	12,8		
14.	13,4	19	· 10		. 12,9		
15.	13,7	19	10		15,0		
16.	12,9	16	10		13,1		
17.	13,2	16 ½	7		13,3		
18.	12,5	16	9 3	12,8	13,5		
19.	12,7	19	9		13,6		
20.	12,8	17	$7\frac{1}{3}$	•	13,7		
21.	13,1	19	8 1/2		13,8		
22.	13,0	15	$9\frac{1}{2}$		13,9		
23.	13,9	$16\frac{1}{2}$	8 2	13,9	14,0		
24.	14,8	19	9		14,1		
25.	14,7	20	91		14,2		
20.	15,3	20	10		14,3		
27.	15,8	21	12		. 14,4		
28.	16,2	20	12	15,3	14,5		
29.	14,4	17	11.1		14,6		
30.	14,9	18	12		14,7		
. 131.	13,5	18	10 1		14,8		

13,05 18,03

Ueber das Klima von Coburg.

Juny,

				-	
	a.	b.	- C.	. d	e.
1.	13,4	17	9	14,9	
2.	14,7	19 .	9 3	15,0	14,6
3. .	15,5	20	12	15,2	
4.	15,8	· 19 🕏	11] ,	15,3	
5.	15,2	18	11	15,4	
6.	14,9	21	11 🕺	15,5	
7•	15,3	20	10	15,6	. 15,3
8.	15,1	21	11 출	15,?	
9.	16,1	19	12	15,8	
10.	16,4	19	13	15,9	
11.	16,2	21	12	16,0	٠ .
12.	16,0	20	10 1	16,1	16,1
13.	- 15,7	20	12	16,2	•
14.	16,1	22	13	16,3	
15.	15,7	21 1/2	11	16,4	
16.	16,7	- 21	12 1	16,5	
17.	17,1	21	10 基	16,6	16,6
18.	17,0	23	10 1	16,7	
19.	16,5	21 🛔	10	16,8	
20.	18,2	24 🛔	12	16,9	
21.	17,1	20 1	10	16,9	
22	16,1	21	10	17,0	17,0
23.	16,5	22	10	17,0	
24.	17,2	21	10	17,1	
25.	16,3	21	10	17,1	•
26.	16,2	20 🛔	13	17,2	
27.	17,5	20]	13	17,2	16,9
28.	16,8	20	13	17,3	· .
29.	17,9	23	13	17,3	
30.	18,7	$21\frac{1}{2}$	15	17,4	
	16,05	. 20,?	11,4	16,3	16,1

July.

	· a.	b.	, C.	d. ,	e
1.	17,6	21	12		17,4
2.	16,2	20 1/2	10 🛔	17,2	17,4
· 3.	16,3	21	14		17.4
4.	17,0	20	15	-	17,4
. 5.	17,4	21	11 🕏		17,4
6.	- 16,7	20 ½	12		17,4
7•	16,8	23	11	16,8	17,4
8.	16,3	22	12		17,4
9.	16,9	19 ½	13	İ	17,5
10.	17,2	21	13		17,5
11.	17,4	22	13	'	17,5
12.	18,1	27 .	12	17,3	17,5
13.	17,0	22	11		17,5
14.	17,0	23	10	,	17,6
15.	17,0	25	11 1		17,6
16.	17,7	27	14		17,6
17.	18,7	27	14	17,9	17,6
18.	19,0	$21\frac{1}{2}$	13 1		17,6
19.	17,2	21 ½	13		17,6
20.	17,2	20.1	14		17,6
21,	16,3	20	13		17,6
22.	16,6	22	13	16,9	17,6
23.	16,9	20	13		17,7
24.	17,5	20 🛂	14 🕏		17,7
25.	18,2	25	14		17,?
26.	17,0	$25\frac{1}{2}$	15		17,7
27.	18,7	25	14	18,1	17,7
28.	18,0	21 I	14 1		17,7
29.	18,0	23	13	٠	17,7
30.	17,4	26	13		17,7
31.	17,3	22 1/2	12支		17,6

17,3

22,?

August.

-			•		•
	ų.	b.	c.	d.	, е.
1.	18,0	26.	13	17,6	17,4
2.	17,3	23	13		17,4
3.	17,9	24 1	$13\frac{1}{2}$		17,3
4.	17,7	23	$12\frac{1}{2}$		17,3
5.	17,8	21	14		17,3
, 6.	18,0	$20\frac{1}{2}$	13	17,5	17,3
7• `	17,1	22	11		17,2
8•	17,1	22	·13		17,2
9•	17,8	22	13 💃		17,2
10.	17,7	23	13		17,2
11.	17,9	21	13	17,3	17,2
12.	16,9	20 ·	13		17,1
13.	16,5	24	12 1	•	17,1
14.	16,7	26	13 ½		17,1
15.	17,2	22	14		17,1
16.	17,1	25	14 1/2	17,0	17,0
17.	17,7	24	13 1		17,0
18.	16,3	21	12 1/2	•	16,9
19.	16,0	19	11]		16,8
20.	16,5	20	13 🛔		16,6
21.	16,1	18	10	16,4	16,5
22.	17,2	19 1	12 1		16,4
23•	16,1	20	12		16,2
24.	15,5	21 1	13		16,1
25.	16,5	20	13 1		16,0
26.	16,0	21	$13\frac{1}{2}$	15,7	15,9
27.	15,5	. 20	12		15,8
28.	15,2	21	10		15,6
29.	15,4	20	13		15,5
30.	14,7.	20	13		15,4
31.	15,0	19	11 1/2	15,1	15,3

6,7 21,6

Ueber das Klima von Coburg.

September.

•	2. .	b.	c.	d.	e
2.	15,1	18 1	10		15,2
2.	15,2	119	12 🛔	- !	15,1
, 3.	15,3	. 19	11 1/2	•	15,0
4.	15,3	20	12		14,9
5.	14,7	20 _	18	14,8	14,8
6.	14,2	18	9		14,7
7•	14,7	17	11		14,6
8.	14,8	18 🛔	10 1		14,5
'9 •	14,3	19	12		14,4
10.	15,7	20	12	15,0	14,3
11.	14,9	18	10	,	14,2
12.	15,3	19	11	•	14,1
13.	14,6	10 1	10		14,1
14.	15,3	19 1	13	,	14,0
15.	15,5	20	12 1	14,5	13,8
16.	13,8	19	11 7		-13,6
17.	13,1	20	9		13,4
18.	12,6	19	5 7		13,2
19.	13,2	20	10		13,1
20.	12,8	18	9	13,8	12,9
21.	13,0	17	7 1 .		12,7
22.	13,5	19	8 1/2		12,5
23.	12,8	20	6	•	12,3
24.	12,9	20,	$6\frac{1}{2}$		12,1
25.	13,0	20	$9\frac{1}{2}$	12,8	11,9
26.	12,7	20	8 1/2		11,7
27.	12,8	20	6	·	11,6
28•.	10,5	11	5		11,4
29.	11,1	18	?		11,2
3C.	10,9	18	7 1	10,8	-11,1

18,9 8,9

October.

	a.	b.	c.	d.	e
,1.	11,0	18	7 1 2		11,0
2.	10,7	18	$7\frac{1}{2}$.		10,8
3.	10,6	17	6 <u>1</u>		10,6
4.	10,5	1?	5		10,4
5• ,	10,8	18	6	11,0	10,3
6.	11,6	18	?		10,2
7•	11,4	19	8		10,1
8.	9,7	16	5 ½	,	, 10,0
9.	9,8	15 🛂	5;‡		9,8
10.	10,6	16	4 ½	10	9,6
11.	10,5	16	8		9,5
12.	9,5	13	6		9,4
13.	10,7	16	5		9,2
14.	9,6	14	4		9,0
15.	9,5	16	4	9,2	8,7
16.	8,1	10	4 1 2		8,5
17.	8,2	$11\frac{I}{3}$	3 1		8,3
18.	7,3	, 10	4 = 4		8,0
19	7,0	10 🛂	6	,	7,7,
20.	7,1	10 🛂	4 1/2	7,2	7,5
21.	7,0	10	41/2		7,5
22.	7,5	10	5		_ 7,0,
23.	7,5	10 ½	5		6,7
24.	6,5	10	3		6,5
25.	6,9	9	2	. 6,6	6,3
- 26.	6,4	9	3 I		6, 1
27.	5,6	11	2		5,9
28.	5,8	9 1/2	2		5,8
29.	5,9	9	1 7/2		. 5,6
30.	4,5	10	0	5,2	5,4
31.	4,3	13	0		5,2

13

524 Ueber das Klima von Coburg.

N o	\boldsymbol{v}	e	m.	b	C	r.
-----	------------------	---	----	---	---	----

	a.	b. '	c	d.	e.
1.	5,4	9 1	-1/2		5,0
2.	4,9	9.	+2		4,8
3.	5,6	. 9	3	•	4,6
4.	5,3	10	1 1/2	5,0	4,5
5	5,3	10	1/2		4,4-
6.	4,1	?	$-6\frac{1}{2}$		4,2
7.	3,8	71	,3		4,0
8.	2,6	7	$-3\frac{1}{2}$		· 3 ,9
9.	2,6	$7\frac{1}{2}$	1 ½	3,0	3,8
10.	2,8	8	-4 1 2		3,7
11.	3,2	8 1/2	4	·	3,6
12.	3,5	9	2		3,5
15.	3,3	10	$-4\frac{1}{2}$		3,4
14.	3,7	8	- 2	4,1	3,3
15.	5,6	9 1/2	, O		3,2
16.	3,7	7 I	+1		3,1
17.	3,5	8_	0	,	3,0
18.	4,1	$9\frac{1}{2}$	0		2,9
19.	3,6	$9\frac{1}{2}$	<u>1</u>	3,5	2,8
20.	3,2	$6\frac{1}{3}$	0		2,?
21.	3,0	6	1		2,5
22.	3,1	7	— <u>I</u>	,	2,3
23.	2,7	7	-2.	,	2.1
24.	1,6	7	 5	1,9	2,0
25.	1,2	6	4		1,9
26.	1,0	6	?		1,8
27.	1,2	4	-2		1,7
28.	1,5	5	$-3\frac{1}{2}$		1,6
29.	1,6	7	2	1,1	1,5
30.	0,9	3	$-2\frac{1}{2}$		1,3
	3,30	7,6	1,8	3,2	3,1
	•			- -	

December.

. '	a.	b.	c.	d. ′	€.
1.	0,1	1 ½	— 3		1,2
2.	1,2	5	$-2\frac{1}{2}$		1,1
3.	0,5	5	— 5		1,0
4.	· i,0	4 ½	4	1,2	0,9
5.	1,4	4 1/2	$-3\frac{1}{2}$		0,8
ó.	1,9	6	4		0,7
7•	2,0	5	4		0,6
3.	0,7	3	$-6\frac{1}{2}$		0,6
9.	-0,1	4	$-8\frac{1}{2}$	0,6	0,5
10.	-0,2	5	8		0,5
11.	十0,7	4	— 5		0,4
12.	0,9	$7\frac{1}{2}$	— 5		0,4
13.	0,9	6 I	4		0,3
, 14.	1,3	6	10	1,0	. 0,3
15.	1,2	6	13		0,2
16.	+0.5	67	$-9\frac{1}{2}$		0,1
17.	-0,1	6 2	— 16	·	0,1
18.	-0,5	5	 15		0,0
19.	+0,4	6	11	0,	0,0
20•	0,0	5	-9		-0,9
21.	0,5	$4\frac{1}{2}$	— 7	'	0,2
22.	0,1	5 I	?	,	0,3
23.	-0,7	?	14	,	0,4
24.	-0,8	61/2	$-9\frac{1}{2}$	-0,1	0,5
25.	+0,3	5	— 6		-0,6
26.	0,6	4 1/2	—3	·	0,8
27.	0,0	3	$-i2\frac{1}{2}$		1,0
28.	· 0,?	3	14		1,3
29.	1,0	3 1	-12	1,2	 1,5
30.	- 2,5	. 7	18		1,8
31.	-1,9	6	12		2,0
	0,26	5,1	—ε,?	0,23	0,0

Ueber die Analyse der Uranerz

vom Professor Pfaff in Kiel.

Zur Analyse des Uranpecherzes giebt Pfa seiner Analytischen Chemie *) II, 457 folgende schrift;

Das beste Auflösungsmittel für die Uraner die Salpetersäure: mit dem Uranoxydul giebt si mehr grüne, mit dem Oxyde eine mehr gelbe lösung. Im Pecherze findet sich das Uran als dul; ob das Eisen und die Kieselerde wesentli seiner Constitution gehören, darüber könnte m dem geringen Antheil davon, den Klaprot funden, zweifelhaft seyn. Klaproth schie Eisen dadurch, dass er die salpetersäure Aufl zur Krystallisation abrauchte, die Krystalle a derte, die nicht krystallisirbare Mutterlaugt dampste, die Salpetersäure verjagte, um das vollkommen zu oxydiren und nun wieder mi

^{*)} Dieses jetzt vollendete, durchaus praktische Werleinem längst gefühlten Bedarf für Techniker ab, die neuerlich erschienenen ausländischen, ziemlichtigen und überdem meist fehlerhaft übersetzten pren Handbücher der Chemie von Brande u. A. nicht genügen konnten.

ersaure kochte, um das Uranoxyd auszuziehen. lauer bewirkt man ohne Zweifel die Treunung, ın man die Auflösung in Salpetersäure, nachdem n durch Kochen die vollkommene Oxydation des ens bewirkt hat, durch kohlensaures Ammoniak derschlagt, und das Uranoxyd durch einen Ueberuss desselben wieder auflöst. Ist Kupfer oder balt in dem Pecherz, wie ich denn beide in einer rietat derselben von Johanngeorgenstadt fand, so rden sich diese beiden Oxyde gleichfalls im kohsauren Ammoniak mit auflösen; um sie von einler zu trennen, verwandelt man die Auflösung ch Zusatz von Salzsäure in eine saure, 'schlägt das pfer durch einen Strom von Schwefelwasserstoff der, und trennt nun das Kupfer durch Kleesaure, t welcher das Uranoxyd eine leicht auflösliche rbindung giebt. Was den Kobaltgehalt einer Vatat des Pecherzes von Johanngeorgenstadt, die sich rch ihr schimmerndes Ansehen von dem gewöhnhen unterscheidet, betrifft, so entdeckte ich denben zuerst, als ich die salpetersaure Auflösung erst t Ammoniak niederschlug, dieses im Uebermaass setzte, um das Kupferoxyd wieder aufzulösen, die urblaue Flüssigkeit nun etwas abdampste, anoxyd, das sich mit aufgelöst haben konnte, abscheiden, nun mit Salzsäure übemättigte, einen rom von Schwefelwasserstoffgas durchstreichen ließ, n Kupfer abzutrennen und nun die rückständige filirte Auflösung abrauchte und zur Krystallisation nstellte, wo sich dann mit einem Absatze von thbraunem Pulver gemengt, viele seidenartige Kryalle von der schönsten rubinrothen Farbe abgesetzt hatten, die ich als salzsaures Kobalt erkannte. In einem andern Versuche krystallisirte auch aus der salpetersauren Uranauflösung am Ende der Krystallisation das salpetersaure Kobalt heraus.

Bei Behandlung des Uranpecherzes mit Salpetersaure bleibt ein Theil unaufgelöst, der braunroth gefärbt ist und bei weiterer Zerlegung sich als ein Gemisch von Eisenoxyd, Kieselerde und Schwefel zeigt. Von der Kalkerde, die ich gleichfalls in einem Pecherze fand, lässt sich das Uranoxyd am besten auf die von Berzelius bei Zerlegung des Uranits (s. Journ. der Chemie XVII. 75) befolgte Methode trennen. Bei dem von mir angegebenen Verfahren wurde sie nach Abtrennung des Kobalts durch kohlensäuerliches Kali Das Blei, welches' in Klaproths ausgeschieden. Versuche als salpetersaures Blei beim Abrauchen des Urans herauskrystallisirte und von ihm gesammelt wurde, lässt sich am besten durch Schweselsäure ausscheiden.

In jener Varietat des Pecherzes, welche ich auf die angegebene Weise zerlegte, sand ich

84,52 Uranoxydul

8,24 Eisenoxydul

1,42 Kobaltoxydul

2,02 Kieselerde

4,20 geschwefeltes Blei

100,46.

ber die Fernambuktinctur als Reagens ur Erkennung verschiedener Säuren,

vom Dr. P. A. von Bonsdorff *).

er Farbstoff des Fernambukholzes, mit einer alischen Auflösung behandelt, giebt bekanntlich eine
r schöne violette Farbe. Wegen dieser Eigenschaft
nt auch die Fernambuktinctur, oder vielmehr das
nit gefärbte Papier dem Chemiker als ein sehr emidliches Reagens für die Alkalien **). Aber noch
ich eine andere Eigenschaft kann dies Reagens für
Chemiker wichtig werden. Nach einer Reihe
rsuche habe ich nämlich gefunden, daß das Fernbukpapier nicht allein als Reagens für Sauren
irhaupt, sondern auch als sehr sicheres Mittel diei kann, mehrere Sauren zu erkennen und von einler zu unterscheiden.

In Ansehung der Wirkung der Sauren auf die he Farbe des Fernambukpapiers ist zu bemerken:

T) Aus den Ann. de Ch. 1822. März.

d. Red.

^{*)} Man bedient sich freilich vorzugsweise des gerötheten Lakmus oder des Curcumäpapiers als Reagens für vorwaltendes Alkali; allein beide, besonders das letztere, stehen an Empfindlichkeit dem Fernambukpapier weit nach.

- 1) Daß die durch eine concentrirte Säure bewirkte Farbenveranderung zwar manchmal gleichertig ist bei mehrern Säuren, aber am öftersten wieder verschieden von der durch eine verdünnte Säurehervorgebrachten;
- · 2) dass die Zeit, in welcher die Reaction de Saure eintritt, bei mehrern Sauren verschieden ist;
- 5) dass die durch die Reaction hervorgebracht Farbe mehr oder weniger dauerhast ist, und beige wissen Sauren in einem mehr oder minder kurze Zeitraume Veränderungen erleidet.

Diese verschiedenen Eigenthümlichkeiten bei Abwendung der Sauren werde ich jetzt im Einzelne zeigen.

Die Schwefelsäure, concentrirt oder auch mit 3 Theilen Wasser verdünnt, giebt augenblicklicht dem Fernambukpapier eine helle Rosenfarbe, welch nach allmähliger Anziehung der Feuchtigkeit dem Lust in Pomeranzengelb übergeht. Mit etwas mehr Wasser verdünnt, bringt die Schwefelsaure eine im Gelbe sich ziehende Farbe hervor, und mit 20 im 50 Theilen Wasser giebt sie in Verlauf einer Minntegeine gelbe oder vielmehr gelbliche Farbe, welch bald bleich und unrein wird.

Salpetersäure und Salzsäure verhalten sich sein wie Schweselsaure, doch ist die von den verdünnten Sauren hervorgebrachte gelbliche Farbe noch schwischer; auch verändert sich das mit concentrirter Salpetersäure erhaltene Rosenroth sehr bald in Gelb und Grau, und das mit Salzsäure noch schneller in ein schmutziges Grau. Die Reaction der angesührten drei Säuren ist also wenig verschieden, doch könnte

an daran die Concentration der Sauren naherungstise erkennen.

Schwefelige Säure in Gassorm bleicht vollkomm das feuchte Fernambukpapier.

Concentrirte Hydriodinsäure giebt ein Rosenh, das nach und nach an den Rändern sich gelb
bt und in einigen Tagen ganz gelb wird. Mit
asser verdünnt giebt sie nach einer halben Minute
ne nicht unangenehme gelbe Farbe, die aber sehr
ld abnimmt und nach einigen Stunden unscheinbar,
d mehr roth als gelb wird.

Jodinsäure giebt augenblicklich ein blasses unines Gelb, das sich nicht verändert.

Concentrirte Flussäure, sowohl rein als mit eselerde verbunden, giebt eine hellrothe Farbe. Erdünnt reagirt sie noch bestimmter: sie bringt mlich sogleich ein schönes Citrongelb hervor, weles in Verlauf einer Minute verschwindet und dann grünliches Grau zurücklasst, das bei durchfallenm Lichte olivengrün erscheint. Als Gas bewirkt Säure diese Reaction in wenigen Secunden: das spier färbt sich dann mit einem Hellgelb, welches, e bemerkt, wieder verschwindet. Keine andere ichtige Säure bewirkt diese Erscheinungen.

Flusboraxsäure reagirt auf gleiche Weise.

Die Boraxsäure zeigt anfangs keine Wirkung, Id darauf aber erbleicht die Farbe des Papiers und ird zuletzt Weiß, etwas ins Röthliche scheinend. athält die Säure Spuren von Schwefelsäure (wie mer, wenn sie nicht durch wiederholtes Krystalliten gereinigt worden), so fangt die Reaction sogleich eit einer gelblichen Farbe an, welche bald wieder

verschwindet. Die natürliche Boraxsäure von der Insel Volcano reagirt ganz wie die reine Säure.

Concentrirte Phosphorsäure giebt ein Rosenroth, das nach Anziehung der Feuchtigkeit aus der Lust sich langsam in Orange verwandelt. Mit 10 his 50 Theilen Wasser verdünnt giebt sie in einer halben Minute eine sehr schone gelbe Farbe, welche sich fortwährend ohne alle Veranderung erhält.

Phosphatische Säure lässt sich an Reaction von der Phosphorsäure nicht unterscheiden.

Concentrirte phosphorige Säure giebt ein Rosenroth, das sich mehr als die mit den beiden vorigen
Säuren erhaltene Farbe, in Gelb verwandelt und sich
zuletzt fast eben so verhält, wie das mit den verdünnten Säuren dargestellte Gelb. Mit Wasser verdünnt bringt die phosphatische Säure ein schönes,
aber sehr bald erbleichendes Gelb hervor.

Concentrirte hypophosphorige Säure giebt auch ein Roth, das aber nach und nach bleich und zuletzt beinaht weiß wird. Mit Wasser verdünnt giebt sie anfangs ein beinahe eben so schönes Gelb, als die drei vorigen Säuren, aber dies Gelb verschwindet sehr bald und es bleibt eine undeutliche Farbe zurück, die weder gelb noch roth ist. Man sieht hieraus, daß die Reaction dieser Säuren in dem Maaße schwächer wird, wie sie tiefer stehen an Oxydation.

Die concentrirte Arseniksäure bringt ein ziemlich dauerhaftes Rosenroth hervor. Verdünnt mit 10 bis 50 Theilen Wasser giebt sie binnen einer Minute ein sehr schönes Gelb, das aber seine Lebhaitigkeit in einigen Minuten verliert und zuletzt blaßgelb wird. Die arsenige Säure zeigt keine deutliche Wirkang.

Concentrirte Essigsäure gieht sogleich ein dunles Gelb, welches aber sofort verschwindet und durch ein bleiches Violett ersetzt wird, das bei durchfallendem Lichte tief Violettroth erscheint. Mit mehr oder weniger Wasser verdunnt gieht sie infangs eine etwas gelbliche Farbe, und dann, sowohl bei zurück - als durchfallendem Lichte ein Violettroth. Hiebei ist jedoch zu bemerken, dass die Reaction, welche das Violettroth hervorbringt, erst nach einer halben oder ganzen Stunde deutlich einritt, und diese Farbe nach einigen Stunden noch sestimmter und dann beinahe so dunkel wird, als lie durch Alkalien bewirkte. Ist die Essigsäure nicht rein, enthält sie z. B. schweslige Saure oder Schweelsaure, wie dies bei den gewohnlichen Bereitungsirten der Essigsaure zuweilen der Fall ist, so kann nan diese Verunreinigung leicht vermittelst Fernamsukpapier erkennen. Die schweslige Saure vernichtet ramlich die Reaction der Essigsäure, oder schwächt sie wenigstens sehr, je nach der Menge, worin sie anwesend ist, und die beigemischte Schwefelsäure bringt statt des Violettroths ein Gelb hervor. kann auf diese Weise schon sehr geringe Beimischungen von Schwefelsaure entdecken: eine Essigsaure, welche z. B. nur 0,005 Schweselsäure enthält, giebt schon ein sehr merkliches Gelb.

Die concentrirte oder verdünnte Citronsäure zieht ein eben so schönes und dauerhaftes Gelb mit Fernambuk, als die Phosphorsaure.

v. Bonsdorff über Reaction etc.

Die Weinsteinsäure giebt auch eine sehr schöne gelbe Farbe, aber diese wird sehr bald blas und unrein, je nachdem die Saure verdünnt ist. Mit 5 Th. Wasser verdünnt, liefert sie schon eine weniger lehhaste Farbe, als die Citronsaure mit 15 oder 20 Wasser.

Die Aepfelsäure verhält sich fast wie die Weinsteinsäure.

Concentrirte Kleesäure giebt ein Orange, das nach und nach gelb wird. Mit 1 Th. Wasser verdünnt giebt sie eine ziemlich dauerhafte und schöne gelbe Farbe; ist aber die Saure mit 3 und mehr Wasser verdünnt worden, so verschwindet die erhaltene gelbe Farbe in einigen Minuten wieder.

Mit Bernsteinsäure erhält man eine gelbe, bald erbleichende Farbe.

Die Benzoesäure wirkt nicht auf das Fernambukpapier.

eber die Kohle als Läuterungsmittel der Flüssigkeiten.

ie Abhandlungen über die Kohle als Läuterungsttel von Büssy, Payen und Desfosses, wele von der pharmazeutischen Societät zu Paris aus ir mentier's Stiftung den diesjährigen Preis erelten, geben nach dem Journ' de Pharm. 1822. vril folgende Hauptresultate:

1. Die Kohle wirkt auf die färbenden Substan1, ohne sie zu zersetzen; sie verbindet sich mit
1 nen nach Art der im Gallertzustande befindlichen
1 aunerde; man kann die aufgenommene Farbe
1 ter gewissen Umständen zum Erscheinen und
1 vrschwinden bringen.

Wenn man z. B. einen Fernambukabsud mit Kohle handelt, so verschwindet die Farbe; durch siedenWasser kann man sie aus der Kohle nicht wieder rausbringen, wohl aber durch eine alkalische Aufung, welche dann ein schönes Roth annimmt.

Aus einer neutralen oder etwas sauerlichen Inauflösung nimmt die thierische Kohle gänzlich den rbstoff als reinen Indig auf, und sie vermehrt ihr wicht genau um die Menge des angewandten Inzs; eine alkalische Auflösung zieht den Indig wieraus, und nach Sättigung derselben mit einer Säure kann man den Indig von Neuem durch Kohle aus-

2. Die Kohle wirkt in Verhältniss ihres Aggregatzustandes in der Art, dass die matte und feinzertheilte unter allen Umständen mehr entfärk, als die glänzende, gleichsam verglaste.

Blut, Gallerte, Eiweiss geben eine fast unwirksame Kohle, indem sie glanzend und fast glasig ist; Kohlen aus Knochen oder Elfenbein, welche mat aussehen, sind die besten; werden sie nun mit Blut, L. Eiweis oder mit vegetabilischen Substanzen, mit Zucker oder Gummi calcinirt, so verlieren sie viel an Wirksamkeit. Wenn man dagegen einer gutes · Kohle, welche schon zur Entfarbung, z. B. des Zukkers, gedient hat, durch chemische Mittel oder durch Gährung (blosses Kochen mit Wasser ist unzureichend) den Farbestoff entzieht, so wird sie nach leichter Calcination so wirksam wie zuvor. ich, " sagt IIr. Payen, "eine Quantität zur Entfärbung des Zuckers gebrauchte thierische Kohle bei 25° C. galiren liess, so entwickelte sich viel Alkohol, Kohlensaure, Essigsaure und Ammoniak, überhaupt alle Producte der auf einander folgenden weinigen, sauren und saulen Gährung. Darauf wusch ich sie mit vielem Wasser, behandelte sie mit Aetzammonium, um alle Rückstände der Gährung wegzunehmen, wusch sie von neuem, und nachdem ich sie nun bis zum Rothglühen calcinirt und etwas zerrieben hatte, so verhielt sie sich völlig wieder als wirksames Lauterungsmittel."

3. Durch blosses Glühen kann die gebrauchte Kohle ihre Wirksamkeit deshalb nicht wieder be-

kommen, weil die Theilchen der vegetabilischen Kohle, welche sich durch Zersetzung der absorbirten Substanzen bilden, die thierische Kohle mit einer undurchdringlichen, fast glasigen Schicht überziehten.

4. Der Kohle beigemischte fremde Substanzen, insbesondere die erdigen Salze, erhöhen ihre Wirksamkeit auf eine nur geringe und veränderliche Weise, die besonders von der Beschaffenheit der zu entfärbenden Flüssigkeiten abhängt.

Es wirken z. B. 10 Unzen reine thierische Kohle mehr als eben so viel rohe; allein die in 10 Unzen roher Kohle befindliche 1 Unze reine Kohle wirkt nicht so viel als die mit erdigen Salzen vermengte, woraus sie gezogen worden: es sind 3 Unzen reine Kohle nöthig, um 10 Unzen roher gleich zu kommen (Payen). Die in der rohen Kohle befindlichen Salze wirken um so stärker, je mehr Verwandtschaft sie für die färbenden Substanzen einer Flüssigkeit haben; eine kalkhaltige Kohle nimmt z. B. Pflanzenalkalien und Säuren leichter aus Flüssigkeiten weg als die reine, welche letztere dagegen für den Zucker wirksamer ist.

- 5. Eine vegetabilische Kohle von geringer Wirksamkeit kann man dadurch verbessern, dass man die Pflanzenkörper bei ihrer Verkohlung mit solchen Substanzen vermengt, welche die Kohlentheilehen auseinander halten, wie mit weis gebrannten Knochen, Beinstein u. s. w.
- 6. Auf dieselbe Weise verbessert man die Kohle weicher thierischer Substanzen, dass sie an Wirk-

338 Ueber die Kohle als Läuterungsmittel,

samkeit der aus festen Theilen dargestellten gleich kommt.

7. Durch Calcination mit fixen Alkalien wird die Kohle ungemein verbessert, indem sie ihr Theile verfeinern, besonders wenn die Kohle Stickstoff enthält, welcher dadurch ausgetrieben wird.

Blutkohle von geringer Wirksamkeit erhält eine um das 12 fache vermehrte entfärbende Krast, wons sie mit phosphorsaurem Kalk geglühet wird, mit kohlensaurem Kalk eine 18 fache und mit Kali eine 50-fache Reinigungskrast (Bussy).

•

J. Buttery über den Stahl.

In Ure's Dict. of Chem. Art. Steel gieht John Buttery zu Glasgow, ein wohlunterrichteter Meister in der Stahlsabrication, einige practische Erklärungen über die Erscheinung, dass der Cementstahl bei Uebertreibung der Operation in dem Cementirosen nicht zu Gusstahl schmilzt, wie bei der gewöhnlichen Bereitung des Gusstahls, sondern zu Gusseisen.

Der Gusstahl wird dadurch bereitet, sagt J.B., dass man gemeinen Stahl in einem Tiegel schmilzt, ohne Zusatz von Kohle. Den Grad der verlangten Härte erhält er dadurch, dass man Cementstahl (Blasenstahl) von bestimmter Härte dazu auswählt.

Ich wiederhole es: oline Zusatz von Kohle, um auf ein bei Thomson (Syst. of Chem. 5. Ed. I. 395) und allen andern Chemikern vorkommenden Irthum aufmerksam zu machen, als wenn Stahl, mit einer gewissen Menge von Kohle vermischt, geschmolzen werden müsse, um Gusstahl zu bilden.

Dieser Irthum hat natürlich andere zur Folge gehabt. So sagen Thomson u. A., dass der Gusstahl leichter schmelze als gewöhnlicher Stahl, und dass er deshalb nicht mit Eisen zusammengeschweisst werden könne; dass er serner mehr Kohle enthalte und darin der Unterschied zwischen diesen beiden Stahlarten bestehe.

Das Irrige dieser Augaben und Schlüsse kann man leicht aus folgenden einfachen Versuchen ersehen: Man nehme ein Stück Cementstahl, das hart genug ist, um sich ohne Schwierigkeit mit dem Eisen zusammenschweißen zu lassen, und schmelze diess auf die gewöhnliche Weise zu Gussstahl, so wird dieser das Schweißen nicht aushalten. Er schmilzt zwar nicht vor der Schweißhitze, wie man angiebt, allein wenn man ihn bis zu diesem Grade erhitzt unter den Hammer bringt, so zerspringt er wie Sand, und die Stücke lassen sich nicht wieder verbinden. Die Schwierigkeit der Bearbeitung dieses Stahls kann nun aber nicht aus einem Uebermaasse von Kohle entstehen, denn er enthält in der That weniger Kohle, indem bei dem Schmelzen des Cementstahls zu Gussstahl ein Theil der Kohle abbrennt. Und wenn man diesen Stahl noch einmal schmilzt, so wird er immer weicher, aber auch rothbrüchiger, indem noch mehr Kohle abbrennt, ohne dass er jedoch in den Zustand von Eisen übergeht.

Wenn das Eisen dagegen in dem Cementirofen hinlänglich Kohle aufgenommen hat, um einen harten Stahl zu bilden, und dieser dann noch weiter erhitzt wird, so absorbirt derselbe immer mehr Kohle, und in gleichem Verhältnisse nimmt auch seine Schmelzbarkeit zu, bis er endlich so leicht schmilzt, dass ihn die geringe Hitze des Cementirosens in Fluss bringt. Jetzt aber nimmt das geschmolzene Eisen eine so große Menge Kohle und auf solche Weise

af, dass es aus dem Zustande des Stahls in den des busseisens übergeht, worin die Kohle mehr mechaisch eingemischt ist, während sie in dem Stahle, hemisch gebunden vorkommt.

Dem Chemiker kommt es nun zu, diese Beobchtungen weiter zu verfolgen, und danach verchiedene Angaben über den Stahl in den Lehrbühern zu berichtigen.

Figuier über das salzsaure Gold-Natron.

Gegen Pelletier (s. dies. Jahrb. I. 316) behauptet Figuier in den Ann. de ch. 1822. Febr., dass das natroniumhaltige Goldchlorid keine blosse Mischung sey, sondern als wirklich chemische crystallisirte Verbindung auf folgende Weise dargestellt werde:

Eine Unze Gold in Königswasser aufgelöst, darauf abgedampft, um die überschüssige Saure zu vertreiben, und wieder aufgelöst in dem achtfachen
Gewichte Wasser, wird versetzt mit einer Auflösung
von 2 Gros abgeknistertem Kochsalz im vierfachen
Gewichte Wasser; die Mischung dann eingeengt bis
auf 4 Unzen, worauf beim Erkalten sehr regelmässige längliche vierseitige Prismen von schöner orangegelber Farbe anschießen.

Nimmt man mehr Kochsalz, so setzen sich anfangs kubische, etwas gelbliche Kochsalzkrystalle ab;
nimmt man weniger, so erhalt man nach verstärkter
Concentration anfangs feine gelbe Nadeln, die sich
wie obiges Präparat verhalten, darauf aber bloß eine
zerfließliche Masse.

Die Krystalle aber sind unveränderlich an der Lust und behalten auch ihre Farbe. Bei der Erzung geben sie anfangs Wasser ab, darauf schmeln sie; in der Rothglühhitze entwickelt sich etwas lorin; die ganzliche Zersetzung aber tritt erst it ein.

Die Analyse, welche durch Ausscheidung des sldes mit Schweselwasserstoff, dann durch Absonrung des Kochsalzes, und endlich durch Fällung r Salzsäure vermittelst Silbersalpeter veranstaltet urde, gab

Goldchlorid . . 69, 5
Natroniumchlorid 14, 1
Wasser . . . 16, 6

onach dieses Doppelsalz aus gleichen Antheilen oldchlorid und Natroniumchlorid (38 + 7,5) und Anth. Wasser (8,96) besteht.

Ueber das seste Excrement der Riesenschlange.

Von C. H. Pfaff in Kiel.

Bei Gelegenheit, dass mit mehrern fremden Thieren auch eine Riesenschlange in Kiel zur Schau gestellt wurde, verschaffte ich mir das feste Excrement derselben, wobei ich vorzüglich die Absicht hatte, die Versuche, welche Edm. Davy darüber bekannt gemacht, zu prüfen. Ich fand die Angaben desselben über die äußeren Karaktere dieses Excrements gans genau bei derjenigen Masse zutreffen, die mir von dem Wärter eingehändigt wurde, dagegen stimmen die Resultate meiner chemischen Versuche nicht vollkommen mit den von Davy erhaltenen überein. Da alles, was auf Harnabsonderung und den chemischen Karakter ihrer Auswurfstoffe sich bezieht, Interesse, vorzüglich auch für die Physiologie hat, so halte ich diese kleine Berichtigung von Davys Angaben der öffentlichen Mittheilung werth.

teit des Excrements in Wasser und Weingeist an.
Nach Davy soll es unauflöslich im Wasser seyn.
Diess hat allerdings seine Richtigkeit, wenn von der Wirkung des Wassers in gewöhnlicher Temperatur darans die Rede ist. Dagegen löst es sich

Menge Wasser auf, wovon etwa das 800fache erforderlich ist. Beim Erkalten scheidet sich aber
der größte Theil theils als Pulver, theils in zarten
glänzenden Blättchen ab. Das Excrement verhält
sich in dieser Hinsicht fast ganz wie reine Harnsäure, und meine Versuche waren vorzüglich auf
Vergleichung mit dieser gerichtet. Die erkaltete
Auflösung abgeraucht, hinterließ 300 ihres Gewichts.

Gegen Salpetersäure zeigte dan Excrement im Wesentlichen das bekannte Verhalten der Harnsäure, wobei ich Gelegenheit hatte, eine artige Beobachtung über den Einsluss zu machen, den die Leitung dieser Operation auf das Resultat derselben hat. Es wurden namlich in einem Versuche zwei Grammen des Excrements mit mässig verdünnter Salpetersaure übergossen, es entwickelten sich unter starkem Aufbrausen viele rothe Dämpfe, und das Excrement löste sich vollstandig zur klaren hellgelben Flüssigkeit auf. Diese wurde nun abgez raucht, aber nicht bis zum Punkte, wo die Pur-, pursaure sich bildet, sondern nur bis zu einem gewissen Punkte concentrirt, und nun in der Kalte ruhig hingestellt, wo sie dann zu einer krystallinischen Masse von lauter dünnen Prismen gerann, die sich bei weiterer Untersuchung als salpetersaures Ammoniak verhielt. Die Lauge noch ferner abgeraucht und hingestellt, gab abermals schöne Nadeln und Prismen von salpetersaurem Ammoniak, und nunmehr konnte keine Purpursäure erhalten werden, selbst als das Abrauchen bis zur Trockne

fortgesetzt wurde. Wurde dagegen die salpetersaure Auflösung sogleich zur Trockneabgeraucht, so erhielt ich dagegen den bekannten rothen Rückstand, doch weniger gesättigt roth (nelkenbraun), als ihn die reine Harnsaure giebt.

- 3) Das Excrement der Boa enthält bereits vollkommen gebildetes Ammoniak, und ist in gewisser Hinsicht als harnsaures Ammoniak mit einem großen Uebergewichte von Harnsäure zu betrachten. Dieß hat Edm. Davy gänzlich übersehen. Uebergießt man nämlich das Excrement mit einer sehr verdünnten Kalilauge, und unterwirft es der Destillation, so geht ammoniakhaltiges Wasser in die Vorlage über. Daß dieses Ammoniak nicht ein Produkt der Einwirkung des Kalis sey, bewies mir ein Gegenversuch mit reiner Harnsäure, die ich einer ähnlichen Destillation unterwarf, ohne daß auch nur eine Spur von Ammoniak übergegangen war.
- 4) 2 Grammen des Excrements wurden nun noch eingeäschert es blieb nur o,01 zurück, was aus Eisen und kohlensaurem Kalk bestand, aber keine merkliche Spur von phosphorsaurem Kalk zeigte. Merkwürdig ist der Eisengehalt, den man sonst in den Auswurfstoffen der Thiere nicht leicht, findet.

emerkungen von Leopold Gmelin in Heidelberg.

1.) Ueber Gallensteinfett.

Pass das Vorkommen des Gallensteinsetts nicht bloss E das in den Gallenstein beschränkt sei, ergeben gende Ersahrungen:

- 1. Die Flüssigkeit aus der Hydrocele eines auf schiesige anatomische Theater gebrachten Leichms enthielt Fettflocken. Als diese von Hrn. stud. Edic. Wöhler gesammelt, und in meinem Laborarium genauer untersucht wurden, gaben sie sich als allensteinsett zu erkennen.
- 2. Sehr viele injicite und in Weingeist ausbethrte Gehirne des hiesigen anatomischen Theaters
 igten sich mit großen blattrigen Krystallen bedeckt;
 ch diese zeigten vollkommen das Verhalten des
 allensteinsetts, nämlich sich in heißem Weingeist zu
 sen, und beim Erkalten in großen Blattern abzuheiden; noch nicht in der Hitze des Wasserbades
 i schmelzen, und sich nicht durch Kali zu verseisen.
- 3. Da es mir aus dieser Erfahrung wahrscheinth wurde, dass das Gallensteinsett im Hirne gebildet
 thalten sei, und wahrscheinlich den Hauptbestandeil des v. Vauquelin entdeckten weisen talgarzen Fetts des Gehirns ausmache, so zog ich Ochlourn. f. Chem. N. R. 5. Bd. 3. Heft.

 25

Das Meteor vom 17. Jun. d. J.

(Aus einem Schreiben von Hrn. Kammerrath Moha zu Dessau).

Bei meiner Durchreise durch Danzig bemerkte ich heute, am 17. Jun. 1822, eine merkwürdige Lusterscheinung, von welcher ich wohl wünschte, dass sie auch an andern Gegenden heobachtet worden wäre, um deren Verschiedenheit in Hinsicht der Zeit und Sichtbarkeit beurtheilen zu können.

Die Erscheinung bestand in einer Feuerkugel, welche jedoch schon Abends 9 Uhr, mithin nicht sehr lange nach Untergang der Sonne, und bei kaum anbrechender Dämmerung vom Zenith aus westlich niederfiel, wie Einige bemerkt haben wollen, mit einem dumpfen Knall beim Zerplatzen, wovon ich selbst jedoch nichts gehört habe. Die Masse selbst war übrigens von glänzend weißem Lichte und theilte sich nach dem Zerplatzen in unzählige kleine Sterne.

Das Merkwürdige bei dieser nicht ungewöhnlichen Erscheinung bestand nun darin, daß die Bahn, welche die Masse durchflogen hatte, fast 4 Stunde lang sichtbar blieb; sie glich einem lichten Faden, von nicht ganz der Stärke, welche ein Blitz zu haben scheint, war anfangs ganz gerade gespannt, am Horizont heller, und gieng am Zenith aus. Nach und nach, wahrscheinlich durch Lustzug bewegt,

verlohr dieser lichte Streisen die gerade Richtung, erhielt Biegungen und Ecken im Zickzack, wie die Gestalt des Blitzes, und verschwand endlich immer mehr und mehr.

Da dieser Streisen sich ganz westlich senkte, wo der Himmel noch vom Untergang der Sonne ganz geröthet war, so hätte bei größerer Dunkelheit derzelbe wahrscheinlich ganz seurig geglänzt, da er unter obigen Umständen nur mild leuchten konnte.

Der Himmel war übrigens ganz wolkenleer, heiter, ohne Gewitterluft; die Temperatur war frisch, zwischen 10 – 15 Grad Warme.

Die Preussische Staatszeitung vom 30. Jul. 1822 berichtet folgendes:

"Ueber das Meteor vom 17. Jun. sind aus dem Inlande von mehreren Seiten Nachrichten eingekom-_ men. In Gumbinen bemerkte man Nachmittags, die Stunde ist nicht angegeben, gegen Nordwesten eine Feuerkugel, die unsern des sichtlichen Horizonts in einem Feuerregen zersprang. - In Marienwerder sah man sie Abends 83 Uhr, bei heiterm Himmel, der nur am Horizont etwas bewölkt war, sie blieb . jedoch nur wenige Sekunden in der Richtung von Südost nach Nordwest sichtbar. Ein lichter Streif, wahrscheinlich phosphoreszirende Dampfe, die sich bei diesem Verbrennungs - Prozess erzeigt hatten, bezeichneten die Bahn des Meteors, und nach einer halben Stunde war keine Spur davon zu bemerken. Eine besondere atmosphärische Veränderung ward weder vorher, noch nachher wahrgenommen. - In Potsdam ward sie um 9 Uhr bemerkt; sie bewegte sich von Südost nach Nordwest, und theilte-sich in

einer Höhe von etwa 40 Graden in mehrere Stücken. Sie hatte die Größe eines Mannskopss, und ließ einen Schweif hinter sich zurück, der etwa i 1/2 Elle lang erschien; sie war von blau grüner Farbe, und das Aeusserste des Schweifes gelblich. - In Ruppin sah man hinter diesem Schweif einen langen grauen Dampf mit fortschweben. - In Köslin bemerkte sie der Reg. Rath Schuster um 9 Uhr; ihr scheinbarer Durchmesser ward ohngefähr 1/4 von dem der Sonne, ihr Flug war mehr horizontal, als aufwärts; kurz vor dem Eintritt in den Scheitelpunkt ihrer Flugbahn trennte sich der Feuerballen und zerfiel in 2 Kugeln von ungleicher Größe, welche noch einige Augenblicke ihren Lauf hintereinander verfolgten, und nach einer Erhöhung von 14 Grad über den Horizont sich senkten und erloschen. Die Punkte der Kurvenscheitelung und Lichterlöschung lagen, sowohl im Azimuth als Horizont gemessen, vielleicht nicht 2 Grade auseinander. Die Stelle, wo das Meteor zur Erde zurückkehrte, war von magnetisch Norden noch um 28 Grade zurück.

In Stolp sah man sie kurz vor 9 Uhr aus Ostsüd heraufsteigend, in der Größe des Vollmonds, begleitet von mehrern kleinen Kugeln, aus denen Funken und kleine Flammen in allerhand Farben spriihten. In der Lauenburger Gegend will man 5 Minuten nach dem Verschwinden einen dumpfen, zweitachen Knall verspürt haben. — Zu Birngrüz bei Löwenberg (Reg. Bez. Liegnitz) hemerkte man sie 8 1/2 Uhr in der Richtung von Osten nach Nordwest. Sie zersprang in weiter Entfernung in unzählige glühende Stücke, gleich Sternen, ohne daß man einen

Si Knall vernahm. - Gegen 10 Uhr will man sie in Lauban wahrgenommen haben, Sie nahm am nord-Einstlichen Himmel ihren Lauf gegen Westen und löste Leich gorauschlos in 4 kleine Kugeln aut. - Zu Chalin Lei Zirke (Reg. Bez. Posen) erblickte man sie um 9 Uhr am nördlichen Himmel hochglänzend in Gestalt eines Mondes, sie zog über den dortigen See von Osten nach Westen, senkte sich Funken sprühend zur Erde nieder und verschwand - In Bromberg ward sie gegen 9 Uhr gleich nach Sonnenuntergang bemerkt, in einer Länge von ungefähr 3 Ellen, in der Gestalt eines Kopfes, im übrigen aber einer Rakete ähnlich. Sie erschien auf der Morgenseite, gieng nach Nordwest, warf mehrere kleine Feuerbälle von der Größe ordinairer Flintenkugeln ab, und fiel dann spurlos nieder. - Hinter dieser Erscheinung verblieb ein feuriger schmaler Streifen am Horizont, der nachher in unzähligen Krümmungen sich in eine Kugel zusammenzog und verschwand. Bei Ascherslebeu (Reg. Bez. Magdeburg) erschien sie den Beobachtern in der Größe einer 6pfundigen Kanonenkugel, und gieng von Osten nach Westen. Bei Tangermünde fand man sie von der Große einer 12pfündigen Kugel, und will sie von Süden nach Norden haben gehen sehen; und in gleicher Richtung sah man sie auch von Naumburg aus wandeln, wo sie sich spater in eine schweifartige Masse verlängerte, und zuletzt in 3 Kugeln zersprang, welche ohne Geräusch verschwanden. Licht spielte in mehrern Farben des bogens.

Das Meteor vom 17. Jun. d. J.

In derselben Zeitung heißt es aus Catania von.
20. Inni: "Am 17. dieses Monats bei 50 Grad Him
schwebte zwischen unserer Stadt und dem Aetna eine
Feuerkugel hoch in der Luft nach der Ostküste zu;
auf einmal zerplatzte sie und zertrümmerte im Niederfallen eine Mühle."

Notizen und Auszüge.

Paddei über Zersetzung der Quecksilbersalze durch Schwefelalkalien.

ad dei, Professor der Pharmazie zu Florenz, hat ach dem Journ. de Pharm. 1822. Avril, neulich in er pharmaceutischen Societät zu Paris eine Fortstzung seiner Versuche über das Verhalten der Duecksilbersalze zu Schwefelalkalien vorgelesen, roraus hervorgeht, dass, wie die salpetersauren Duecksilbersalze, auf ähnliche Weise auch das essignure Quecksilber und das Chlorid dieses Metalls urch Schwefelleber verändert werden.

Wenn man nämlich einige Tropfen einer wässrien Schweselkaliauslösung der Auslösung von essigaurem Quecksilberoxyd zusetzt, so entstehen schwärziche Flocken, welche sich allmählig entsärben und
uletzt als glänzendweißes Pulver absetzen. Nach
em Waschen und Trocknen ist der Niederschlag
erlgrau, löst sich in siedendem Wasser und Alkohol
uf, und wirkt nicht auf den Lackmus. Derselbe ist
tach Taddei eine Verbindung von Essigsaure mit
ichweselqueoksilberoxydul, die sich auch durch Diestion dieses Schweselquecksilbers mit essigsaurem
Quecksilberoxyd darstellen lässt.

Auf gleiche Weise giebt auch der Sublimat einen weißen Niederschlag, welcher ziemlich beständig ist, und sich in Wasser und Alkohol nicht auflöst: nach Taddei eine Verbindung von Calomel mit Schwefel, die auch durch Maceration von Schwefelquecksilber mit einer durch Salzsäure geschärften Auflösung des Sublimats dargestellt werden kann.

Nimmo's officinelle Blausäure.

In Ure's Dict. of Chem. Art. Acid prussic wird folgende Bereitung einer officinellen Blausaure nach Dr. Nimmo in Glasgow empfohlen:

Eine Unze feingepülvertes Mercurcyanid vertheile in 2 Unzen Wasser, und setze dazu allmählig eine Auflösung von Schwefelbaryt, den man durch Zersetzung des schwefelsauren Baryts auf gewöhnliche Weise erhalten hat. Von diesem Schwefelbaryt wird eine Unze in 6 Unzen Wasser gekocht und so heis als möglich filtrirt; dann allmählig unter Umrühren dem Mercurcyanid zugesetzt, wobei man der Zersetzung gehörig Zeit lassen muß. Das Zuschütten der Barytleberauflösung wird so lange fortgesetzt, als noch ein dunkler Niederschlag von Schwefelquecksilber entsteht; zuletzt schüttet man noch ein kleines Uebermaass nach. Die Mischung wird nun auss Filter gebracht, und während des Durchseihens warm gehalten. Mit Wasser wascht man das Schwefelquecksilber so lange, his etwa 8 Unzen Flüssigkeit durchgegangen sind, und diese geschmacklos gewor-Zu dieser Flüssigkeit, welche blausauren Baryt mit einer geringen Beimischung von hydrothionsauAnd halte die Auflösung kalt, so lange als noch kwefelsaurer Baryt niederfallt. Die beigemischte Tydrothionsaure fallet man durch kohlensaures Blei Inter Umschütteln. Jetzt wird die Mischung wohl bedeckt filtrirt. Die durchgehende Flüssigkeit ist Blausaure von der Stärke, wie sie zum ärztlichen Gebrauch erfordert wird.

Zinkvitriol zur Raffinirung des Zuckers.

Daniel Wilson zu London hat nach dem Repository of arts etc. XXXV. 134 auf folgende meue Methode, den Zucker zu raffiniren, ein Patent Erhalten:

Man füllt den Kessel mit starkem Kalkwasser, Sechüttet den Rohzucker hinein, und fangt an zu Pheitzen, wie gewöhnlich. Für jede hundert Pfund Zucker bereitet man nun eine Auflösung von 4 Unsen schwefelsauren Zink in so wenig Wasser als möglich, und sohald der Rohzucker zergangen, setzt man die Auslösung unter Umrühren hinzu. Das Zinkoxyd verbindet sich dann mit dem Extractivistoff, Gerbstoff und der Gallussäure des Rohzuckers and macht diese Substanzen unauflöslich, während sugleich der Kalk mit der Schwefelsäure sich als Gyps ausscheidet. Wenn der Rohzucker sehr viel saure Stoffe enthält, und man einen sehr festkörnigen Zucker verlangt, so nimmt man noch auf jede 4 Unzen Zinkvitriol 1 Unze Kalk, welchen man mit Wasser zu einer Milch einrührt und etwa 5 Minuten

nach dem Zusatz der Vitriolauslösung nachschüttet. Nachdem der Zucker damit aufgekocht, wird er filtrirt und weiter im Siedekessel, wie jetzt gewöhnlich, eingekocht (d. h. vermittelst zinnerner Röhren, durch welche heißes Oel getrieben wird).

Akyari, ein neues Gummi.

In dem Medical Journ. XLVI. 605 wird angezeigt, dass der bekannte Botaniker Lambert, Vice-Prasident der Linneischen Societät, von einem Arzte auf St. Vincent ein neues Gummi aus Guiana erhalten habe, welches die Indianer mit Erfolg zu Räucherungen gegen Husten und Brustbeschwerden anwenden. Sie nennen es Akyari, und sammeln es im Innern von Guiana von einem auf Bergen wachsenden großen Baume, welcher wahrscheinlich zu dem Genus Amyris gehört. Es hat ein harziges Ansehen und ist electrisch; Man versendet es zierlich eingewickelt in Blättern einer Palme. Eine nähere Untersuchung fehlt noch.

Chemische Veränderlichkeit des Marmors.

Nach Em. Ripetti (Giorn. arcad. XIV. 54) giebt der Marmor zu Carrara ein Beispiel, wie Gebirgsarten in ganzen Felsen eine chemische Veränderung eingehen können, ohne zu zerfallen oder zu verwittern. Das dasige Kalkgebirge hat nämlich nicht im Ganzen die blendend weiße Farbe, die man am Carrarischen Marmor bewundert, sondern es ist größtentheils graulich, und wird nur an den Orten

hellweiss, wo sich in gewissen Abständen Adern und Flecken von Eisenoxyd und Eisensalzen, auch wohl von Schweseleisen abgesetzt haben. Von diesen Flecken scheinen einige ältern Ursprungs und bleibend zu seyn (sog. Muttermale - madremacchie nach dem Ausdruck der dortigen Steinarheiter), andere dagegen sich noch jetzt durch chemische Absetzung zu sammeln, und wieder weggeführt zu werden durch transpirirende Feuchtigkeit, worauf dann erst der Marmor sein schönes Weiss erhält (il marmo si purga, sagen die Arbeiter). Ganze Felsen scheinen auf diese Weise chemisch umgeändert zu seyn. So ist der Felsen, worin der Bruch di poggio Silvestro angelegt, der Sage nach einst unbrauchbar gewesen und erst jetzt durch die Lange der Zeit zum reinsten Marmor ausgebildet. Und so verschieden die Sorten des Carrarischen Marmors sind, so häufig scheinen sie sich auch der Zeit nach zu verändern, meist ins Reinere gleichsam zu läutern.

Bemerkung über Pslanzenabdrücke.

In den ältern Flötzgebirgen kommen bekanntlich an Pflanzenüberbleibseln nur die einfachern und
niedern Arten, nämlich Akotyledonen und Monokotyledonen vor, und erst später finden sich Dikotyledonen. Nun aber liefert J. G. Rhode in den Beiträgen zur Pflanzenkunde der Vorwelt Abbildungen
von Pflanzenabdrücken im Schieferthon und Sandstein des ältern Steinkohlenflötzes, welche zu den
Cactusarten oder Opuntien gehören sollen. Nach
Link (Urwelt II. 45) können sie nicht dazu gerech-

net werden, sondern diese Abdrücke kommen zur Theil den Stammen der baumastigen Farrokräubt und der Cycadeen am nächsten, zum Theil abst mit den Stammen der Palmen und Rotanggewaczst überein. Auch die Behauptung einiger Naturforschafals fanden sich Ueberbleibsel von Tangarten (Fucut in dem Shieferthone der altern Steinkohlen, ist nat Link (ebend.) ungegründet.

Der Trüffelkalk.

Auf den Trüffelkalk (Chaux carbonatée tartal fite), einen kohlensauren Kalkstein, der sich dere einen angenehmen Trüffelgeruch beim Reiben au zeichnet, machte zuerst Fortis aufmerksam; de Chemiker Moretti zu Pavia wußte den Geruc daraus im Wasser zu fixiren, und Maraschini be schrieb 1814 zuerst ausführlich den in der Geget von Castelgomberto vorkommenden (Bibl. brit. LV 159). Neuerlich fand ihn derselbe haufig in der Vicentinischen Kalkbreccie. Schlottheim zeigt de Trüffelkalk bei dem bituminösen Holze im Gyps z Wirlitzka und Noyer in der Normandie an. Letzten sagt in dem Journ. de Phys. XCIV. 121:

"Ein wie Trüffeln riechendes fossiles Holz fat ich zu Frenay - le - Bufard, 5 Meilen nordwetlich von Argentan im Dep. der Orne, in einem gellichem, anscheinend erdigem, aber oft sehr harte Kalk, der zu den untersten Flötzen der großen Rogensteinformation der Normandie zu gehören schein Es besteht aus astlosen Stangeln, welche oft vierse tig und immer hohl sind; von 1 Linie bis über 1 Zo Dicke und verschiedener Länge. Ich besitze einen Kalkstein mit zwei solchen fusslangen Stangeln, wovon der eine rund, der andere vierseitig ist. Dieses
fossile Holz wird begleitet von glatten Terebratuln,
Belemniten und vielen Astroiten, deren Masse sehr
reinen körnigen Kalkstein darstellt."

Die Gegend von Bastennes.

Die für Mineralogen merkwürdige Gegend von Bastennes, 6 Stunden südwestlich von Mont-de-Marsan, hat nach Alex. Brongniart in dem Journ. de Phys. XCIV. 157 zur Grundlage einen dichten grauen Alpenkalkstein, worauf ein salzführender gestreifter Gyps ruht, mit rothem Thonmergel, worin der bekannte prismatische Arragonit von Bastennes vorkommt. Darauf ruht eine Bank von Sand und Thon mit Erdharz durchsetzt, und endlich eine Schicht Seemuscheln, bedeckt mit balsaltischem zersetzten Erdreich.

An diesen Hügeln nun kommen südöstlich Salzquellen (von etwa 4 Pc. Gehalt) und Eisenvitriolwasser mit Steinöl zu Tage, auch finden sich in dieser Richtung die Schwefelgruben von St. Bouée im Kalk; nördlich aber von Ganjac bis Bastennes grabt man auf unfruchtbarem Erdreich eine Stunde lang in geringen Tiefen von 2 bis 12 Fuss Erdharz in großer Menge.

Erdharz zu Bastennes.

Dieses Erdharz ist mit mehr oder weniger Sand vermengt; von graulich schwarzer Farbe; spec. Gew.

bis 1,82. Sarkriechend, fast wie süßes Weinöl, dem man bei Bereitung des Schweseläthers erhält. Vor scharsem Geschmack nach Eisenvitriol, womit auch an der Lust beschlägt. Leicht entzündlich.

Um dasselbe zu reinigen, kocht man es in desernen Kesseln unter Bedeckung von Wasser, wonsetwas Potasche gesetzt wird. Es wird dann wie gewöhnliches Erdpech; riecht nicht mehr so stark wie das rohe, und ist auch weniger entzündlich.

Es lasst sich auch leicht durch Terpentinöl auziehen, scheint aber dadurch chemisch verändert au
werden, indem es sich dann gänzlich in Schweseläther auslöst, während das rohe sich dadurch in 67
Theile gelbliches Harz und 33 kohligen Rückstand scheiden lasst.

Das ausgebratene Erdpech wird mit 2 Theilen Kreide und etwas Sand zu Ziegeln gestrichen, welche sehr dauerhaft und dabei leicht sind, besonders für platte Dächer und Terrassen. Als Ueberzug für Holz und Seile zieht man es dem vegetabilischem Harze und Theer weit vor.

Nach V. Meyrac in dem Journ. de Phys. 1822. März.

Ueber einige sicilianische Mineralien.

Auf einer Excursion von Catania über den Halen des Ulysses (der seit Plinius Zeit durch Lava völlig verschüttet ist) zu den Cyklopenhöhlen fand Hughe (s. Travels I. 110) neben einer aus sechsseitigen Braltsäulen gebildeten Höhle, worin frisches Wasser quoll, lavaähnliche Massen mit vielen eingewachsenen

urchsichtigen Krystallen, worüber Clarke nach nigen davon erhaltenen Exemplaren folgendes mitreilt:

Diese Krystalle sind Varietaten des kubischen eoliths oder Analcime Hy. von einer Schönheit, ... rie man sie nicht leicht findet. Sie sind fast denantglanzend und durchsichtig, wie Bergkrystall. Lusser den primitiven cubischen Krystallen zeichnen ich die secundaren Formen aus, an welchen jede icke des Würfels durch 5 Flachen versetzt ist. Sie iegen in einer dunkelbraunen porösen Masse, welhe gemeiniglich zur Lava gerechnet wird, aber zu len Trapp der deutschen Mineralogen gehört. Vor lem Lothrohre schmilzt die Masse leicht zu einem chwarzen Glase.

Ueber Bildung der Bergkrystalle.

Schon Spallanzani sagt, dass die vielen schoen Bergkrystalle, die in Höhlen des Marmors zu Parrara vorkommen, sich aus einer hellen, etwas Zuerlichen Flüssigkeit fortbilden; Ripetti in sei-1er Schrift: Sopra l'Alpe apuana e i marmi di Carara. 1821. Firenze (ausgezogen in dem Giorn. arad. XIV. 25) führt neue eigene Beobachtungen daür an, und erzählt auch den Fall, wie man kürzlich ei Oeffnung einer Drusenhole darin von der ervähnten Flüssigkeit etwa 1 1/2 Pfund und zwischen esten Krystallen auch eine noch weiche Masse von . ler Größe einer Faust gefunden habe, welche an der Luft zu einer calcedonartigen Substanz verhärtet sey. Nach d'Aubuisson soll man auch die edlen Opale . 24

zu Czerwenitza in Ungarn häufig noch im weichen Zustande autreffen.

Lage der Salzquellen um den Harz.

In einer geognostischen Uebersicht des Harzes von Bonnard (Ann. des Mines VII. 58) wird als merkwürdig ausgezeichnet, daß die verschiedenen Salzquellen von Braunschweig, an der Elbe und Saale, in Thüringen und Hessen, im Mindenschen, Schauenburgischen und Hannoverischen samtlich rings um den Harz und zwar in geringen Entfernungen vorkommen, worüber man die erste Karte in Villefosser Richesse minerale nachsehen kann.

Serpentin zu Germantown.

In der Nähe von Germantown, etwa 8 (engl.) Meilen von Philadelphia, findet sich nach Th. Nuttal in Silliman's Amer. J. 1821. Oct. ein Serpentin, der dem Fahlunit so ähnlich ist, daß man ihn bloß durch die Analyse unterscheiden kann. Er kommt, wie der Fahlunit, in zerstreuten, zum Theil zusammenhangenden schwärzlichgrünen Massen mit Tremolit und Hornblende vor und ist bloß an den Kanten durchsichtig mit grünlichem Lichte. Dieser Serpentin, welche zur Bereitung von Bittersalz angewendet werden kann enthält:

Bittererde 33.0 Kiesel . . 42.0 Kalk . . 5,5 Eisenoxyd 7,0 Wasser . 13,0

89,5 (1 1/2 Pc. Verlust).

Grünbleierz von Chenelette.

Zu Chenelette im franz. Dep. der Rhoue in dem asigen Bleibergwerke, welches seit langer Zeit versen gewesen, jetzt aber wieder aufgenommen weren soll, findet sich nach Berthier (Ann. des Mies VII 147) in besonderer Menge ein ausgezeichnes phosphorsaures Blei von gelblicher und grasgrüer Farbe, in durchsichtigen krystallinischen Körsern und kleinen Krystallgruppen, als Lager in eisem porphyrischen Gneis. Es besteht aus

Bleioxydul . . 79,44
Eisenoxydul . . 1,82
Phosphorsaure . . 16,93
Salzsaure . . . 1,81

Die grüne Farbe verdankt es dem Eisen. Kupfer wicht des nicht, auch keine Spur von Arseniksaure.

Marmolit,

In dem Serpentin zu Hoboken und in den Bare
Mills ohnsern Baltimore findet sich ein bisher für Talk gehaltenes Fossil, welches eine blättrige Textur und zuweilen nach diesen Blättchen sich nach wei Richtungen in ein schieses und flachgedrücktes Terseitiges Prisma spalten lasst. Oft sind die Blätten divergirend strahlig geordnet. Das Fossil ist Lassgrün oder grünlichgrau, von perlartigem halbeitallischem Glanze, ganz undurchsichtig, sprode, and lasst sich leicht mit dem Messer schneiden. Sein niver ist sett anzufühlen und schimmernd. Spec.

Vor dem Löthrohre decrepitirt dasselbe, erhartet und zerfallt in Blattchen, ohne zu schmelzen. In der Glühhitze verliert es 15 Pc. In Salpetersaure löst es sich zu einer dicken, zum Theil gallertartigen Masse auf. Die Analyse gab

99,5 und 1/2 Pc. Verlust.

Diesem Gehalte nach gleicht das Fossil fast dem Serpentin von Hoboken, worin 52 Bittererde, 30 Kiesel, 16 Wasser und etwa 2 Pc. Eisenoxyd, aber keine Spur von Chrom, Thon oder Kalk gefunden wurden. Im Uebrigen aber unterscheidet es sich von diesem sowohl, wie von dem Talk, Stratit und dem zunächst ähnlichen Diallage wesentlich, und ist deshalb von Nuttal vorlaufig unter dem Namen Marmolit (nach seinem ausgezeichneten Schimmer) als ein neues Mineral aufgestellt.

Auswärtige Literatur.

Annales des Mines 1822. Erstes Quartal. - Claeyron, Bergeleve, über ein neues Gebläse (vom Harze, ahrscheinlich blos vorgeschlagen; - ein Paternosterwerk, urch Wasser getrieben und zugleich treibend, comprimirt die rust). - Gillet de Laumont über das Papier-Glace (ein tarchsichtiges, sehr glattes Papier, erfunden 1810 von Quéneey, aufangs zum Durchzeichnen, jetzt auch zum Copiren und brucken, so wie auch als Siegellack). - Regnier's Ductiliacter (vorzüglich zur Prüfung des Bleies zu Collis der Douaen, - ein Hammer mit einem Quadranten). - J. F. Clère, ergingenieur, über eine besondere Bildung des Eises (auf eiem Berge in den Ardennen schießen aus lockern Boden Haarbhrchen von Eis in regelmässigen Schichten hervor; ähnlich er im Journ. de Phys. 1783. März, von Desmarets beschrieenen Eisvegetation). - Harzreise der Bergeleven Lamé und lapeyron (mit artigen geognostischen uud hüttenmännischen lemerkungen). - De Bonnard über den Harz (über das ingere Alter des dasigen Granits nach Raumer und Schultze, nit Berücksichtigung der Gegnungen von Germar; - dreisches Hauptvorkommen der Erze zu Goslar, Andreasberg und u Clausthal u. s. w.; - Eisenerze). - Chemische Notizen ınsern Lesern bekannt). - A. Brogniart über die Kalknd Trappgebirge in den Lombardischen Alpen (Auszug eines [émoires]. - Berthier über die Bleierze zu, Chérouie (im der Charente, vor zwei Jahren entdeckt; silberarmer leiglans und reiches kohlensaures Blei, jener 0,0002, dieses ,001 haltig). - Ders. über das Bleibergwerk zu Chenellette

(im Rhonedep., alt und verlassen, jetzt wieder aufgenommen, vorsüglich Grünbleierz). — K. Ordonnanzen.

Bibliotheque universelle. 1822.

Mätz. Eynard's Berometermessungen zu Genf, Rolle und auf dem Bernhard (Höhe des B. über dem Genfer See 2120,7 Meter). — Anzeige des ersten Bandes der Memoires de la soc. de Phys. et d'hist. nat. de Geneve. — Kunizin über Holzstein in Russland (aus der Isis). — Chavannes über eine bei Lausanne gefundene fossile Pflanze (eine südliche, nämlich Chamaerops humilis ohne Stacheln). — Ueber Eisberge im Kotzebuesund (aus Gilb. Ann.). — Ittard über Gehörkrankheiten (letzter Auszug). — Ueber weiche Seisen (aus Decroos Manuel du Savonnier). — Nachrichten über das Erdbeben am 19. und 23. Febr. — Gesammelte Notizen über die tiesen Barometerstände am 21. Dec. 1821. — Brief von Pictet aus Florenz (Beschreibung der dasigen Sammlungen). — Gasparin über den Oelbau. —

April. Ueber die neue trigonometrische Vermessung Frankreichs. — Ampere's neuere electromagnetische Vermche. — Ueber Eisbildung in Gewässern (aus Sillimans J.) - M'Kenzie über den nieteorologischen Cyclus (angeblich von 54 Jahren; — aus dem Formers Magazin 1822. Febr.) — J. A. Delüc über fossile Thiere. — Anzeige von Leonhards Oryctognosie (mit Recht gelobt). — Pell's Bericht über die Vaccination (aus dem Engl.). — Verhandlungen der Frank Acad. — Pictet (siehentes) Schreiben aus Florenz. — Gasparin über den Oelbau (Fortsetzung).

Journal de Physique. 1822.

Fevr. (Das Januarheft, welches die Uebersicht einiger Entdeckungen vom vorherigen Jahre zu enthalten pflegt, ist noch zurückgeblieben). — C. Prevost über die muschelhaltige Sandformation von Beauchamp, und über die durcheinander liegenden See- und Flussmuscheln in den untern Schichten des Gypses der Pariser Gegend. — Desmoulins über die geo-

graphische Vertheilung der Rückenwirhelthiere, mit Ausnahme der Vögel. - Chevallier über die lichenenartigen Hypoxylen. - 'Ampère über die neuesten electromagnetischen Versuche (Davy findet, das electrische Licht in verdünnter Luft vom Magnete angezogen wird; Faraday's und Savary's Rotationsversuche). - Flaugerges meteorol. Bemerkungen über das Jahr 1821 (zu Viviers. Höchst. Barom. 28"8",31 am 7. Febr. 10 Uhr 30 Min. Morg.; niedrigst. 26"10",53 am 25. Dec. 3 Uhr Morg.; mittl. 27"11",60; höchst. Therm. 27°3 C. am 27. Aug. 3 Uhr Nachm., niedrigst. -40,1 am 2. Jan. früh; mittl. 100,14; Regen 30 Zoll). -Davy's electromagn. Vers. (aus den Transact.) - Laplace über die Anziehung sphärischer Körper und die Repulsion elaatischer Flüssigheiten. - Lamouroux über die Sertularia gelatinosa (eine Berichtigung gegen Fleming). - Blainville über die Geschlechtsverschiedenheit der nicht kopflosen Molusken. - Dütrochet über die besondere Richtung verschiedener Pflanzentheile (die farbigen folgen dem Licht, die übrigen der Schwere). - Entdeckung grafser fossiler Knochen in einer ringsumschlossenen Kalkhöhle bei Orestone unweit Plymouth.

März. — Maraschini über geognostische Merkwürdigkeiten der Vicentiner Gegend (Hauptgebirge Talkschiefer, darüber Dolerit und Eurit u. s. w.). — Meyrac über das Erdharz (insbesondere bei Bastenes, mit Remerkungen von Brongniart). — Bonnemaison über die französischen Fucusarten. — Descharmes über Infusorien im Rohzucker. — Blainville's Uebersicht der Thierstoffe. Laugier's Anal. des Steins von Juvénas. — Preisaufgaben der franz. Acad. — Ueber den Cometen von 1205 Tagen (der dieses Jahr im südlichen Europa erwartet wird).

Annales de Chimie et de Physique. 1822. März. Th. de Saussüre über den Einfluss der grünen Früchte auf die Lust vor der Keise (Schlus). — Navier über die Gesetze der Bewegung trofbarer Flüssigkeiten (Resultat dieser Berechnung der Versuche Girard's ist, dass in Röhren außer der

Adhasion der Wände auch die festen Theile eine Ansiehung auf die Flüssigkeiten ausüben). - Henry's vergleichende Analyse eines Mehls von Odessa und eines französischen (aus dem Journ. de Pharm.). - Laugier über den Meteorstein von Juvenas (bildet mit dem von Jonsai und von Wiborg eine besondere Varietät, welche sich durch Lockerheit, Mangel an Nickel und Magnetismus, und durch ein Uebermaafs an Thon und Kalk auszeichnet). - Kidd, Prof. der Chemie zu Oxford, über das Naphthalin (aus den Philos, Transact. 1821). -Vauqueliu über Verbindung flüchtiger Oele (des Lavendelund Terpentinöls) mit Essigsäure und Alkohol. - Dr. P. A. von Bonsdorff über Reaction der Fernambuktinctur gegen Säuren (welche zum Theil daran unterschieden werden können. - Mit Phosphorsäure oder saurem phosphorsaurem Kalk erhält man eine treffliche gelhe Farbe). - Ueber die Blitzröhren (nach Fiedler und Withering, mit Zusätzen von Humboldt und Ramond). - Bonsdorffs Analyse des Tafelspaths oder Wollastonits Hy. (mit etwas Eisenoxydul und Bittererde vermengter Kieselkalk). - A. von Humboldt über die Gränze der Fische auf den Anden und den Pyreneen (sie reichen verhältnissmässig auf letztern hinauf als in wärmern Gegenden).

Journal de Pharmacie. 1822. Avril. — Vogel über Zersetzung des Kalomels. — Figuier, Apotheker al Montpellier, über das Goldnatroniumchlorid (Vertheidigung dieser Doppelverbindung gegen Pelletier, welcher daraf und auf andere Bemerkungen von Berzelius und Javal, die Abhandlung über das Gold betressend, nachgebend antwortet). — Calland's Versahren, das Chinin von Cinchonin zu trennen (durch halbe Sättigung mit Schweselsäure, worauf durch halbe Sättigung mit Schweselsäure, worauf durch mit Weingeist weggenommen wird und schweselsaures Cinchonin zurückbleibt). — Ueber die essigsauren Sale und einige Säuren (Artikel "Acetales" und "Acides" aus dem ersten Bande des Dictionnaire technologique p. Francoeur, Molard, Lenormand, Robiquet et Payen). Godesso, Apotheker zu Paris, über die Oenanthe crocata (Vergistunge-

geschichte dreier Matrosen durch die Wurzel, welche von den Anwohnern der Loire gegen Hämorrhoiden aufgelegt wird. -Bibliographie (Magendie's Formulaire pour la préparation et et l'emploi de plusieurs medicamens [insbesondere der neuen Pflanzenalkaloide]; - Ampere et Babinet Exposé des nonvelles decouvertes sur l'électricité et le magnetisme de MM. Oersted, Arago, Ampère, Davy, Biot, Erman, Schweigger, Delarive etc. - Michelot Mémoire sur la gélatine extraite, des os par le procédé de M. Darcet). - Zur Nachricht (dass die gepülverte Nux vomica häusig mit vielem Seesalz verfälscht vorkomme). - Verhandl. der pharmazeutischen Soc. im März (Robinet und Petroz über den Zimmt; - Peschier über Polygala Senegs; - Bonastre über das Elemy-Harz). - Taddei über die Umänderung des essigsauren Quecksilbers und des Sublimats durch Schwefelkali (wodurch theilweise Reduction und Verbindung mit Schwesel bewirkt wird). - Bericht von Guibourt, Couverchel, Lemaire-Lisancour und Pelletier über die Preisschriften über die Kohle als Läuterungsmittel (erster Preis an Bussy, Präparateur bei der Ecole de Pharm.; zweiter an Payen in Paris, Fabrikanten chemischer Präparate; dritter an Desfosses, Apotheker zu Besancon). - Petroz und Robinet über den Zimmt (worin sich eine eigenthümliche zuckrige, aber nicht gährungsfähige Substanz findet; - Bemerkungen darüber von Derosne und Henry). - Caventou über Sementini's Abhandlung über die Anwendung des salpetersauren Silbers. -Lassaigne und Beissel über die menschliche Gelenkslüssigkeit.

Bibliotheca italiana, 1822. Febr. und März. Abth. Scienze ed arti meccaniche. — Brocchi über die Höhlen zu Adelsberg in Kärnthen (wo der bekannte Proteus anguinus; — im Alpenkalk; mit Stalactiten und Knochen vom Ureus spelaeus in fetter Dammerde). — Auszüge aus Franceschi's Annali di medicina pratica 1821. Lucca. Erster Jahrgang. — Auszüge aus den Memorie della Soc. ital. XVIII. Modena 1820 (Carpi's Analysen des Meliliths, Pseudonephe-

lins und Abrasits vom Capo di Bove bei Rom; - Giovene üher Salzbildungen in Höhlen aus galvanischen Versuchen erklärt; - Neue Reptilien und Pflanzen aus Brasilien von Raddi [der die Oestreichischen Naturforscher begleitete; es sind & Arten Coluber, Seps fragilis, 9 Cryptogamen und die Palme Langsdorfia pseudococcos]; - Ders. über 40 neue Brasilianische Pslanzen [neue Genera: Bertolonia, Leandra, Matthisonia, Macroceratides, Schnella] - Recensionen (Rusconi's Amours des salamandres aquatiques. Milan 1821; - Lotteri's Lezioni di calculo sublime Pavia 1821). - Bellani's meteoroli Beobb. zu Turin vom Frühling 1819 - 1820 (höchster Barometerstand 75,25 Cent. am 24. Jan., niedrigster 71,35 am 3. März, mittl. 74,2; höchst. Therm. 52,5 C. am 9 Aug., niedr. 0,9 am 22 März, mittl. 14,48). - Auszüge aus Prechtl's Jahrbüch. 1820. - Notizen (Siebers Reise nach dem Kap; Genista lutes gegen Wasserscheu; - Zuccoli, aus dem Gesolge des Ibrahim Pascha, giebt Nachrichten aus Sennaar). - Bücher (Alberti's Flora medica. Milano. 4 Bde; - Pozzi's Dizionario di fisica e chimica applicata alle arte. Milano, wovon 8 Heste bis Arsenico; - Tamassia's Elementi di philos. nat. 1822 Bergamo; - mehrere geognostische Schriften von Marzari; - Savi's Elementi di botanica. Pisa 1820; - Furitano's Chimica farmaceutica 1819. Palermo).

Giornale arcadico. 1822. Febr. (Abth. Scienze: Valeriani über die Agrikultur zu Civitavecchia (Vorschläge zu deren sehr nothwendigen Verbesserung). — Linotte über die Wasserstände der Tiber (nach einigen mehrhundertjährigen Beobb.) — Serullas über Antimonlegirungen (aus dem Frz.). — Notizen (Versuche der Florentiner über Aq. Laurocer. — Configliachi über das Viperngift; — Drapiez über Fevillea cordifolia gegen vegetabilische Gifte; — Brande's Analyse des Rhabarbers; — über Jodin in Schwämmen). — G. dall'Armi's akustische Versuche (mit Abbildungen dan dienender Geräthe. — Schlus).

März. Guani über Reizbarkeit, Contrastimulus etc. (aus einer von der Soc. der Wiss. zu Modena 1821 gekröntes Preisschrift). — Serrulas über Antimonpräparate (aus dem

rans.). — Ueber den schweselsauren Strontian zu Senigaglia unsgesunden vom Grasen Mamiani in Mergelschichten zwihen Gyps; in sechsseitigen Säulen, theils zugespitzt, wie au y's Var. épointé, theils ohne Spitze; spec. Gew. 3,95). — otizen (aus franz. Journ.).

Edinburgh philos. Journ. 1822. 1tes Quartal.

Van Swinden zu Amsterdam über die Erfindung' der endeluhren von Huygens (hist.) - Maxwells Bemerungen über Congo und Loango (Schluss). - Electromagn. ers, von Van Beck, Van Rees und Moll. - Barometriche Beobb, über den Staubbach von Herschel und Baba ge (Höhe des Wasserfalls 1000,1 Fuss engl.). - Bestimmung ecundärer Krystallslächen vom Prof. Levy zu Paris (nach lauy's Methode). - Lecount über Einwirkung des Magetismus auf Chronometer (besonders zu Schiffe). - Hiberts Nachrichten über die Shetlandsinseln (Apszüge aus l'ess. Description of the Shetland Islands). - Link über ie Gemüse der Alten (Schluss). - Fr. Hall, Prof. zu Verzont in Nordamerika, über eine ungewöhnliche Dunkelheit im. Monat Nov. 1819. - Karte von Ava durch einen dortigen Linwohner entworfen. - Humboldt's Pflanzengeographie. -Notizen über neue Erfindungen (Robison's Ueberzug auf Eien; - Neue Copierpresse. - Murray's Sicherheitslampe; - Brunelle's Copiermaschine; - Drathziehen durch harte steine nach Brookedon; - Witty's Verbesserung der ?umpen; - Gladston's Verbesserung der Dampfschiffe; -Hagner's Fabrikation von Bleiweiss und Grünspan; — Johnons rauchverzehrender Ofen; - Saul's Aepfelpflücker; -Aikins Verfahren Eisen mit Cautschuk zu überzichen; -Jeber Gaserleuchtung; - Herschels Scheidung des Eisens; - Phillips Dampfschiff; - Parry's Dampfschiff; - Hull's Stärkefabrikation; - Ward's alternirende Dampsmaschine; -Steins Dampsmaschine). - Webster über die heißen Quellen zu Furnas auf der Insel St. Michael; - Robertson iber einige Missverständnisse hinsichtlich Bradley's Beobb. -

Goldie über einige neue und seltne Pflausen in Canada: -Brewsters Teinoscops (nach Amiei's Fernrohr ohne Linsen). - Plairfair über die Holzschleise von Alpnach. -Meteorol. Beobl. in Nordamerika von Holicke und Dewey. - Silliman über natürliche Eiskeller in Connectitut. -Murray's Aethrioscop. - Waddel über eine alte kupkme Streitaxt. - Meteor. Beobb. zu Oxford von Robertson.-Barlow über den Magnetismus des rothglüheuden Eisens. -Herschel über Bestimmung der Radien eines achromatischen Objectivglases. - Verhandl. der Edinburger Soc. (Brewster über eine merkwürdige Structur des Apophyllits von Faroe; - Ders. über eine neue Art doppelter Refraction; - Mackenzie über Bildung des Chalcedons; -Haykraft über spec, Wärme der Gase; - Brewster über die Eigenschaften der unter dem Namen Rice-paper bekannten vegetabilischen Membran; - Barlow über Magnetismus des glühenden Eisens). - Wernerische Soc. (Scoresby über spec. Gew. der in Seewasser versenkten Hölzer; - Haidinger aus Freiberg über Krystallisation des Kupferkieses; - Boué zu Paris über die Vulkanität der Gebirge in Norddeutschland n. s. w.) - Soc. zu Cambridge (Clarke über den Leelit; - Mandell über Darstellung des Kaliums; - Whewell über Krystallisation des Flusspatks; - Henslow's Geognosie von Anglesea; -Cumming über zwei merkw. Harnconcretionen). - Notizen (Fischer und Bowdistch Beobb. über den Cometen von 1819. - Herschel über Circular-Polarisation. - Fresnel über doppelte Refraction - Veränderung der Farbe des Rubins durch Merkwürdiger Blitz zu Genf am 3. Jul. 1821. -Bowditsch über das Meteoram 19. Nov. 1819 in Nordameriks.-Nordschein in Schottland am 13. Febr. 1822. - Meteorisches Feuer zu Chapelle-aux-Planches am 26. May 1821. - Meteor. Beobb. zu Cheshire 1821. - Sturm zu Catskile in Nordamerika am 26. Jul. 1819; - Salzführender Sturm zu Newhaven am 3. Sept. 1821. - Murray über Verbindung des Platins mit Erden - verschiedene Mineralanalysen von Stromeyer, John u. A. -Jack über verschiedene merkwürd. Bäume auf Sumatra u. s. w.)

Annals of Philosophy, 1822. May. - Ueber das Gehörorgan der Fische (nach Weber). - W. M. Keates über die Analyse des Messings (die gewöhnliche Methode, aus der salpetersauren Auflösung durch Aetzkali das Zinkoxyd zu scheiden, wird verworfen, weil sich dabei auch Kupfer auflöse; dafür gleich ansangs das Kupfer durch Eisen gefället, - allenfalls für den technischen Bedarf). - Sedgewick, Prof. zu Cambridge, über die Insel Wight (geognostische Bemerkungen. insbesondere über die Versteinerungen in der aus Eisensand. Thonflötzen und Grünem Sand bestehenden Quadersandsteinformation, sowie in dem unterliegenden Kalksteine und dem ausliegenden Aufgeschwemmten). - W. Marratt über Schleusenthüren (ein Vorschlag). - Ueber Herapath's Wärmetheorie (Vertheidigung). - Th. Hanson's meteorologische Uebersicht von 1821 zu Mancheser (höchster Barometerstand 36",65 am 23. Jan., tiefster 28,16 am 28. Dec., mittlerer des Jahrs 29,7; - höchste Temperatur 810 F. am. 19. Jul. bei der Krönung Georg IV., niedrigste 23° am 4. Jan., mittlere 51°; --32 Zoll Regen in 180 Tagen; -- 224 Tage mit Winden zwischen S und W. - hestigster Sturm Nachts 30. Nov. aus SW.) -N. J. Winch über Cranitgeschiebe (es wird gefragt, warum die Fluthen, welche große Blöcke herschwemmten, nicht die unterliegenden lockern Gebirgsarten weggeführt? - wobei man auf das Vorkommen von großen Steinen auf Sand in Strömen - verweisen könnte). - Ders. über die östliche Gegend von Yorkshire (geolog. Bemerkungen gegen C. Young). - J. S. Miller über die Conchilien bei Bristol (worunter neu Turbo Breretti, Helix alliaria, subrufescens, Goodallii). - W. Foz über die hohe Temperatur der Schächte (gegen Moyle's Bemerkung, dass diese von den Arbeiten herrühre). - Gegen Murray's Versuche (über Fällung von Salzen durch den Magnet, welche hier als erdichtet dargestellt werden). - J. Apjohn Aber den Einfluss der Feuchtigkeit auf die Gewichtigkeit der - Gase (berechnet nach Dalton und Gay-Lussac). - An-. seigen (Berzelius über das Löthrohr, übers. von Children mit Zusätzen und Tabellen; - Lowry's Conversations on

Mineralogy mit 400 Abbildungen; — Price's Epitome on Pharmaceutical Chemistry; — Works of J. Play fair 4 Voll.) — Notizen (Vorkommen der Arrowurzel auf St. Michael; — Nimmo's Analyse der Saamen von Croton Tiglium, welche hiernach 27,5' scharfen Stoff, 32,5 fettes Oel und 40 mehlartige Substanz enthalten; — Veränderungen der Rubinfarbe in der Hitze nach Brewster; — spec. Gew. verschiedener Körper nach Roger und Dümas; — Cummings Untersuchung großer Harnsteine von 32 und 64 Unzen. — Serull as Bereitung des Arsenikhydrogens; — Feneulte's Analyse der schwarzen Nießwurz; — Stromeyer's Analyse des Schwerspaths. — Holzschleife auf dem Pilatusberge; — Bereitung des Schwefelmerkurs nach Taddei). — Beaufoy's meteorologische, astronom. und magnetische Beobb, vom März (die westliche Abweichung nimmt seit 1819 jährlich um 1'55" ab).

Philosophical Magazine 1822. April. - Merkwürdiges electromagnetisches Experiment von P. Barlow (ein kupfernes gezähutes Rädchen, dessen Spitzen in eine Rinne voll Ouecksilber herabreichen, das mit sehr verdünnter Salpetersäure übergossen und von einem hufförmigen Magnet umgeben ist, dreht sich rasch, wenn der Apparat in den electrischen Kreislauf gebracht wird). - Ueber die Wirkung der mit Chromsäure oder Manganoxyd vermischten Schwefelsäure auf Alkohol (nach Döbereiner und Gay-Lussac). - Agnes 1bbetson über Perspiration der Pslanzen (die hier gänzlich geläugnet wird; - dabei imaginäre mikroscopische Figuren mit Blümchen und Kränzen in den Zellen einer Anemone). -Hansteens magnetische Beobachtungen (aus Rumker's Briefen in Zach's Corr.) - Murray gegen Leeson über sein Knallgebläse (die Sicherung vermittelst Quecksilber betreffend). - A. Skott's Vergleichung der Englischen und Schottischen Landwirthschaft (letztere wird weit vortheilhafter betrieben). -B. M. Forster über Ausdehnung des Kautschuks (zu großen Blasen vermittelst Lust). - A. Aikin über Sicherung des Risens und Stahls vor dem Rosten (durch einen Ueberzug von geschmolzenem oder in Terpentinöl aufgelöstem Kautschuk). - Bedeckungen der Jupiterstrabanten 1822' (aus Baily's Astron. Tables). - Th. A. Knight über Kultur der Birnbäume (das Tragen wird beschleunigt, und besördert durch Herabziehen der senkrechten Zweige). - Meteorologische Resultate 1821, von W. Burney zu Gosport (höchster Barometerstand 30",88 am 5. Febr., niedrigster 28,10 am 4. Dec., mittlerer 29,823; bochste Temperatur 80° F. am 23. Aug., niedrigste 24° am 2. Fau., mittlere 52,66; - größte Feuchtigkeit 32 Male bei 1000 Delüc, geringate 340 am 29. Jun.; - herrschender Wind aus BW.; Wolken Cirrhus; Regentage 208; - Verdunstung im. Banzen Jahre 21,86 Zoll, Regen 43,41. - viele Lustmeteore). -Dubrunfault über Wasser zur Gährung (kalkhaltiges soll worzuziehen seyn, aus dem Franz.) - F. Baily über Ausstel-Lang des Passageninstruments (aus den Mem. of the Astron Soe.) - W. Salisbury über Benutzung des Kolbenrohrs, Typha Estifolia (zu Matten und anderm Flechtwerk, statt des Binsens - aus den Transactionen der Aufmunterungsgesellschaft, welche Mafür die Ceres - Mednille ertheilte) - W. Ward über die Esclenchtung eines dunkeln Puncts im Monde im May 1821 (einem Elutrothen Cometen ähnlich am Aristarchus, dessen Farbe seit Elevels Zeit sehr bleich geworden). - Bücheranzeigen (G. Toung's Geological Survey of the Yorkshire Coast; - A. B. ambert's Illustration of the genus Cinchona, nebst Beschrei-Loung der bekannten und einiger neuen officinellen Chinariuden; Berzelius über das Löthrohr, aus dem Fianz) - Gesellchasteverhandlungen (Royal Soc.; Astron. Soc.; Geological Soc.) - Anzeige geograph. Entdeckungen im Innern von Afrika Eswei arabische Tagebücher von Tripoli nach Tombuctu, übers. won Walkenser und Sacy). - Miscellen (Kapt. Manby Eiber die Gleichartigkeit der Zeichenschrist bei allen Südseeinmulanern; - Roget's Vorlesung über das Athmen; - Frucht er Favillea cordisolia gegen vegetabilische Giste nach Drapiez; Hols von Liquidambar styracissua sicher vor dem Schiffewurm; Kalkmilch zur Gesundheit der Obstbaumrinde; - Gener Dzuckerpresse für Blinde; - Ausbruch des Vesuvs im Febr. mach mehrern vorangegangenen Erdbeben; - Landverlust an mehrern östlichen Küsten von Amerika; — Milde des Winters 1821 in Nordeuropa und Strenge in Südamerika; — Ausbruck des seit 1612 stillen Vulkans Oefield's Jokel auf Island am 20. Dec. 1821 unter heftigen Stürmen; — Auffallende Mondhöße am 29. März 1821 zu Bath. — Edward Daniel Clarke (ausgezeichneter Prediger, Naturforscher, Reisender; Dr. LL. und Professor der Mineralogie zu Cambridge; geb. 1769, gest durch einen unglücklichen Zusall am 9. März 1822 zu London).

Transact. of the lit. soc. of Bombay, 1819 und 1820. Vol. I und It. (meist antiquarischen Inhalts). — J. Nicholls üler die Temperatur von Bombay 1803 und 4. (mit graphischen Tafeln; — mittlere T. 80 3/0 Grad F.) — H. Salt über die Höhlen von Salsette (mit alten Kunstdenkmälern). — Edw. Frederick's Vergleichung des jetzigen und vormaliger Zustandes von Babylon. — Ders. über das Gez oder persische Manna. — A. Stewart über eine vulkanische Eruption auf der Insel Sumbava im Apr. 1815 (vulkanischer Staub verbreitet sich vom Berge Tanbova weit über mehrere Indische Inseln; gleichzeitige Eruptionen auf Java, Macassar, Ternate, Amboina u. s. w.) — Dangerfield über die Höhlen bei Baug (mit Kunstwerken). — J. Macmurdo über die Provinz Cutch (geographisch, naturhistorisch und statistisch).

A u s z u g

des

neteorologischen Tagebuchs

V O D

Canonicus Heinrich

in

Regensburg.

Julius 1822.

· Mo-	Barometer.								
Tag.	Stunde	tunde Maximum		Stunde `	Minimum			Mediur	
1	10 A. `	27// 1//	7,8 1	2 A.	27/1	o ′′/	, 03	27/	0"1
2	4. 8 F.	27 1,	96	10 Å.	27	0,	56	27	ı,
2 5 4 5	10 A.	27 1,	05	2. 4 A.	26	17,	· 8 5	-	0,
4	4. 8 F.	27 1,	45		27	0,		27	1,
I	4 F.	27 0,	<u>60</u>	6 A.	26	10,	36	l	11,
6	of A.	26 11,	74	_	26	11,		26	11,
8	9 A.	27 0,	75	4 A.	27	0,		² 7	0,
0	10 A. 8 F.	27 1,	18 41		27	0,	- •	27	0,
io 6	4 F.	27 I, 27 I,		6 A. 4 A.	27	0, 0,	39 39	27 27	l, 0,
	4 F		51		26	-		26	
11	4 F.	27 0, 26 10,	38	6 A. 4 A.	26	11, 7,	07	26 26	11,
13	9 A.	26 9,	55	2. 4 A.	26	.8,	_	26	9, 9,
14	$9\frac{1}{2}$ A.	26 11,	15	Mittags	26	9.	82	126	1Q,
15	7. 9 F.	26 11,	ng	6 A.	26	ı Ö,	70	26	10,
16	5.8 F.	26 10,	12	6 A.	26	9,	29	26	9,
	8. 10 A.	26 10,	79	4. 6 F.	26	10,	80	26	10,
17	10 A.	126 11,	79 02		26	10,	81		10,
19	4 F.	26 10,	74		26	. 8,	97		9,
30	9 A.	26 10,	67	5' F.	26	<u>9.</u>	. 07		<u>9,</u>
21	9 ½ Λ.	26 11,	58	1	26	10,	78	26	11,
22	10 A.	27 0,		•	126	11,	19	26	11,
23 24	4 F. 5 F.	27 o,	40		26 26	11,		27	0,
25	uF.	26 11, 26 11,	62	1	26	11,		26 26	11,
26			77	!	—			1	11,
27	Mittags 9 1 A.	26 11, 26 11,	41	8 F. 4½ F.	26	9,	92	26 26	10,
28	4. 8 F.	26 11, 26 11,	77 92	8 ² A.	26	10,		26	10,
29	4. 8 F.	26 10,	58	6 A.	26	3,		26	9,
50	8 F.	26 10,	78		26	9,	28	26	10,
31	ii A.	27 U,	4.1		126	10,		26	11,
lm ganz. Monat	d. 2. F.	27 1,	96	d. 12. A	26	7,		26	
						·		-	

The The	77								
Viermometer.			Hygrometer.				Winde		
-	Mini- mum	Me- dium	Ma- xim		Me- dium		bei Teg. bei Nacht.		
ර්කීස් විර ම ම විර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර ර	11,2 9,5 11,5 15,5 11,5 12,3 11,0 11,0 11,0 11,0 11,0 11,0 11,7 11,8 11,9 11,9 11,9 11,9 11,9 11,9 11,9	14,16 17,5 17,18 17,71 19,05 17,20 16,75 16,75 15,88 18,07 17,05 12,20 9,90 12,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50 17,50	800 835 836 910 855 855 855 855 855 760 855 760 855 760 855 760 855 760 855 760 855 760 855 760 855 760	672 655 665 665 756 666 656 656 656 656 656	746, 6 751, 6 780, 8 856, 6 780, 8 780, 8 78	433555 S	SW. NW. 2 SW. SO. 1 SO. NW. 1 SO. SW. 2 SO. SW. 2 NW. 1, 2 NW. 1, 2 NW. 1, 2 NW. 1, 2 NW. 1, 2 NW. 1, 2 NW. 50, 1, 3 SO. SW. 2 SO. SW. 2 SW. SO. 1 SW. SO. 1 SW. SW. 2 SW. SO. 1 SW. 2 SW. SO. 1 SW. 2 SW. 1, 2 W. 1, 2 W. 1, 2 NW. 1, 2 SO. NW. 1, 2 SO. W. 1, 2 SO. W. 1, 2 SW. 2 SW. 1, 2 SW. 2 SW. 2		
1,8 1,0	10,2	15,92	785	598	208, 2 238,84	H	NW. SW. 2 NW. 2		
						1			

.

п	ı		Summar		
	3	H	Uebert		
Monatata			W itter		
		-			
0.	3	Vormittags.	Nachmittags	. Nachts.	Heitere Tag
-					Schone Tage
и	П	Trub. Regen. Wind.	Entf. Gewitter. Wind, Verm.	Trub. Verm.	Verm, Tage
	2,	Vermischt,	Vermischt,	Schon.	Trube Tage
	5.	Vermischt,	Trub. Vorm.	Verm. Heiter.	Windige To
	4. 5.	Schoo. Schoo.	Schon. Verm. Trüb,	Heiter. Sturm. Gew.	Sturmische 1
П			10,144 2140,	Regen.	Tago mit No
	5.	Etwas Regen.	Verm. Regen.	Schon.	- mit Re
Ι.	,.[Trub. Verm. Trüb.	Wind, Verm, Trub,	Trüb, Verm,	- mit Ha
н	4	Entf. Gew.	Yeren, Armo,	TILLY, VEIM,	- mit Gen
	3.	Verm, Wind,	Verm, Sch. Wind.		
10	1	Verm. Tehb.	Schon, Wind, Trub, Regen.	Schön. Heiter. Schon. Trab.	Heitere Näch
	31	Verm, Wind.	Verm, Wind.	Schon, Heiter,	Schöne -
22		Schon, Verm.	Wind, Gew. Reg.		Verm
١.,	u	Trub. Regen.	Hagel, Verm. Regen. Gew.	Trub. Regen.	Trube -
	ı		Wiad.		Windige -
14		Fr. Reg. Wind,	Tr. Reg Wind.	Tr. Reg. Wind.	Sturm -
1-	- 1 -	Trub. Regen.	Tr. Reg. Verm.	Heiter, Nebel. Trub, Regen.	Nächte mit Me
16 17	_	Trub. Wind.	Tr. Reg. Wind.	Trub, Heiter.	- wit R
	п		Schön.		- mit G
18 19		Nebel, Schön. Schon.	Verm.Reg. Wind	Heiter. Trüb.	— mit 0
20	_	Trüb. Regen.	Gow, Reg.Schöu.	Heiter, Nebel.	Betrag des 🥦
21.		Nebel. Verm.	Trab, Verm.	Trub. Wind,	55 Par. Lia
22		Regen. Verm, Trüb.	Gew. Wind. Reg.	Schön,	Herrachende
	1	Regen.	Vermischt.		W, mit de
23,		Vermischt.	Verm. Schon.	Heiter. Trub. Schön.	anliegenden
24. 25.	_	Schön. Schon.	Schon, Verm. Heiter.	Heiter. Gew.	
26.		Heiter, Regen,	Trüb. Verm.	Trub, Regen.	Mittl. Heiterh
	Ш	Gew. Wind.	Wind,		d. i. eip gei
27. 28.		Trub. Regen. Heiter. Verm.	Verm. Wind. Schon.	Heiter, Wind, Trüb, Verm,	theils bewe
29,		Trub. Schon.	Trüb. Regen.	Schön, Regen,	Himmel,
	L	Trub. Regen,	Entf. Gow. Trub. Regon.	Trub. Regen. Trüb.	Zahl der He
So,		Trans Traffatt.	Lutt. Gew.	Vermischt.	tungen 340
51.	S	ch. Reg. Wind.	Verm, Wind,	Heiter.	The Date of the
	_				

Jeber das färbende Princip in der Atmosphäre der Ostsee,

v o m

Hofapotheker Krüger zu Rostock.

Vorgelesen in der Versammlung der Mecklenb. Naturforschenden Gesellschaft am 22. Mai 1822).

Aufgesordert durch die Arbeiten des Herrn Geheinen Obermedicinalrath Hermbstädt *), welche derelbe am 20. April 1821 am Heiligen - Damm bei
Dobberan über die Lust der Ostsee unternahm, habe
ch mich veranlasst gesunden, einige dieser Unterachungen zu wiederholen.

Die Erscheinung, welche sich dem Hrn. etc. etc. Termbstädt darbot, dass die Seelust beim Nordwinde las Lackmuspapier röthete, hatte sich mir bei mehteren gelegenheitlichen Untersuchungen nicht bestätigen wollen.

Dagegen fand ich es bestätigt, dass beim Nordvinde das Kalk - und Barytwasser nicht getrübt wurb; beim Südwinde aber und bei anderen über Land erziehenden Winden, wurden diese Reagentien mehr der weniger getrübt.

Neues Journal f. Chem. u. Phys. v. Schweigger u. Meineke.
N. R. 2. Bd. 3. Hft. p. 281.

Die eigenthümliche Farlung der salpetersauren Silberauslösung, welche flerr etc. etc. Hermbstädt beobachtete, habe ich bestätigt gefunden. Wenn diese Farbe sich mir auch nicht als die des rothen Weines dartellte, ich möchte sie eher mit der der Mallagawein vergleichen, so mag dies Farbespiel in anderen nicht sogleich auszumittelnden Ursachen seinen Grund haben.

Um die außeren Umstande, welche bei den a Hermbstädtschen Arbeiten ohwalteten, möglichst zu beachten, wartete ich dieselbe Jahreszeit, denselben Wind und Barometerstand ab. Ich unternahm diese Arbeiten am 30. April d. J zu Warnemünde. Es war 7 Uhr Ahends, der Barometerstand war 28"4"2". Poie Temperatur der Atmosphare war + 9° R., die der Obersläche des Meeres war + 7° R. Der Wind war O. N. O. Die See war bewegt, der Himmel unbewölkt.

Es befand sich grade kein Schiff auf der Rhede vor Anker, sonst würde ich ein solches bestiegen und dort operirt haben. Die See war aber zu bewegt, als. daß ich in einem gewöhnlichen Bote hatte arbeiten können. Ich wahlte deshalb die äußerste Spitze des 650 Fuß, vom Ufer gerechnet, in See gehenden Bollwerks.

Hier leerte ich in der Höhe von 21', von der Oberslache des Meeres gerechnet, eine mit destillitem Wasser gesüllte Flasche; nachdem dieselbe mit Seelust gesüllt und schneil herunter genommen war, wurde sie mit destillirtem Wasser gesperrt und mittelst einer Spritze wurden 6 Unzen destillirtes Wasser hineingestüllt, dann verschloßen und mit der

semerkung Nr. 1. zur weiteren Untersuchung hei . eite gesetzt.

Am folgenden Morgen, am 1. Mai um 6 Uhr, viederholte ich diese Arbeit. Der Barometerstand var 28"3""3"". Die Temperatur der Atmosphäre var + 7° R., die der Obersläche des Meeres eben-alls + 7° R. Der gestrige war auch heute mein Arbeitsplatz. Der Wind war N. O. Die See war och etwas mehr bewegt wie gestern. Der Himmel var klar und unbewolkt, und von Nebel nichts ichtbar.

Hier füllte ich in eben der Art, wie gestern Abend, in der Höhe von 21' über die Meeresslache, ine Flasche und brachte unter obigen Umständen 6 Inzen destillirtes Wasser in dieselbe. Die Flasche vurde verschloßen und mit Nr. 2. bemerkt bei Seite estellt.

Eben so füllte ich in der Höhe von 8' über die Aeercsstache eine Flasche mit Lust, brachte auch ierin 6 Unzen destillirtes Wasser hinein, verschloß nd bemerkte sie mit Nr. 5.

Hier schöpste ich auch eine Flasche voll Seerasser auf der Oberstache des Meeres und eine zweite Jasche in der Tiese des Meeres von 18'.

Nachdem diese Flaschen östers geschüttelt woren waren, unternahm ich am selbigen Tage Nachnittags die weitere Untersuchung.

Zunächst fand ich es auch hier bestätigt, dass em mit Seelust imprägnirten Wasser keine freie aure inhärirte: ich prüste die Flüssigkeit der 5 Flachen mit Lackmuspapier und Tinktur wiederholt, ber sand keine Spur einer Rothung derselben. Eben so habe ich mit diesem Wasser das Barytund Kalkwasser öftere Male geprüft, aber keine Trübung derselben wahrgenommen.

Bei einer Wiederholung dieser Arbeiten am 17. Mai füllte ich eine 2 Pfund Flasche ganz voll mit verdünnter Lackmustinktur und leerte diese 2 Fuß über die Meeresslache, wie ich eine Meile in See war, bis auf einen Rückstand von 2 Unzen. Nach wiederholtem und öfteren Schütteln bemerkte ich auch nicht die Spur einer Röthung der Lackmustinktur.

Gleichzeitig leerte ich auch hier auf ähnliche Art, eine mit Barytwasser und eine mit Kalkwasser gefüllte Flasche. Der in jeder Flasche bleibende, etwa 2 Unzen betragende Rückstand, wurde sehr oft und anhaltend geschüttelt, aber auch nicht die geringste Trübung war bemerklich.

Da diese Prüsungsweise die Einwirkung der gewöhnlichen Atmosphäre ganz ausschließt, so kann man wohl mit Sicherheit annehmen, daß die Seelust in der Entsernung einer Meile vom User und zwar, wenn der Wind aus der See steht, keine Kohlensäure enthält.

Auch leerte ich hier zwei Flaschen, jede etwa 2 Pfund haltend. Die Flaschen waren ganz mit destill. Wasser gefüllt und jede enthielt 30 Tropfen salpetersaure Silberauflösung. Die eine Flasche wurde 1', die andere 21' über die Meeresflache, bis auf einen Rückstand von 3-4 Unzen geleert. Erst nach mehreren Stunden entstanden Farbeveränderungen. Die Flasche aus der Höhe von 1' nahm selbst nach mehreren Tagen erst eine schwach gelbliche Farbe an, während die aus der Höhe von 21' schon nach

12 Stunden eine dunkle Mallagawein Farbe augenommen hatte. Nachdem diese Flüssigkeiten der Einwirkung der Atmosphäre ausgesetzt wurden, klarte sich
die Flüssigkeit aus der Höhe von 21' nach Verlauf
von 48 Stunden, während die aus der Höhe von 1'
sich nicht klärte.

Vergleichen wir diese Erscheinung mit denen der nachfolgenden Versuche, so wird es sehr bemerklich, welchen Einflus die gewöhnliche Atmosphäre auf das särbende Princip der Seelust hat.

Die Einwirkung des mit Seelust impragnirten Wassers aut die salpetersaure Silberauslosung untersuchte ich zwiesach, im Lichte und im Schatten. Aus bekannten Gründen müßte, mit diesen und ähnlichen Verbindungen, wohl stets gleichzeitig im Lichte und im Schatten gearbeitet werden.

Za jedem der angestellten und weiterhin aufgeführten Versuche, nahm ich jedesmal eine halbe
Unze des mit Seelust imprägnirten Wassers und drai
Tropsen salpetersaure Silberauslösung. Die salpetersaure Silberauslösung enthielt in einer Drachme destillirten Wassers, 6 Gran krystallisirtes salpetersaures Silber aufgelöst.

Im Lichte gab das Wasser

- Nr. 1. sosort keine Veränderung, erst am folgenden Morgen war eine dem schwäch gesärbten Weisswein ahnliche Farbe bemerklich.
- Nr. 2. gab schon in den ersten 10 Minuten Farbeveränderungen, und nach Verlauf einer Stunde war dieselbe dem Mallagawein an Farbe ähnlich.
- Nr. 5. verhielt sich ganz wie Nr. 1.

Im Schatten erlitt das Wasser

- Nr. 1. gar keine Veränderung, selbst nach Verlauf von 24 Stunden war dasselbe noch durchaus ungefarbt.
- Nr. 2. hatte schon nach Verlauf einer Stunde eine ins Gelbliche sich neigende Farbe angenommen und nach 24 Stunden war dasselbe dem schwach gesarbten Weisswein an Farbe ahnlich.
- Nr. 3. verhielt sich ganz wie Nr. 1.

Nachdem die unter schwarzen Glocken gestandenen Versuche dem Lichte exponirt wurden, entstanden bald einige Trübungen und eine sattere Farbeveranderung trat ein. Nach Verlauf mehrerer Stunden klarte sich die Flüssigkeit ganz wasserhell auf und
ein dunkel violetter Niederschlag hatte sich gebildet.
Nr. 2. zeichnete sich in diesen Erscheinungen besonders aus.

Ich habe diese Versuche mit demselben, mit Seelust impragnirten, Wasser noch zu zweien Malen
wiederholt und sie genau übereinstimmend mit den
hier angesührten Versuchen gesunden. Im Allgemeinen aber habe ich bei diesen Wiederholungen
bemerkt, dass die im Lichte gemachten Versuche
sich weit später wasserhell klarten, als jene zuerst im
Schatten und dann im Lichte gestellten Versuche;
und dass die Niederschläge, welche nach geschehener
völlger Klärung der Flüssigkeiten entstanden waren,
aus den gleich im Lichte gestellten Versuchen violett
röthlich erschienen, jene erst im Schatten und dann
im Lichte gestellten Versuche aber dunkel violett von
Farbe waren.

Am 17. Mai Morgens 10 Uhr wiederholte ich diese Arbeiten. Der Wind war O. S. O. das Baromoter stand auf 28"2""1"". Die Temperatur der Atmosphare war am Lande + 13 1/2° R., die der Atmosphare eine Meile in See, wo ich diesmal operitte. war + 12° R. Die Temperatur der Obersläche des Meeres war + 8° R. Der Himmel war unbewölkt, die See ziemlich ruhig, doch wogte sie so stark, das in meinem Bote der Stand des Barometers nicht zu beobachten war, ich konnte dies mithin nur weiter unter Land thun. Die See hatte hier die Tiese von 92 Fuss. Ein im Grunde herabgesenktes und rasch herausgezogenes Thermometer zeigte gleich + 7 1/2° R. an.

Hier füllte ich eine Flasche in der Höhe von 21, und eine zweite Flasche 1, über die Meeresslache mit-Seelust. In jede dieser Flaschen wurden 6 Unzen destillirtes Wasser gebracht und unter österem Schütteln bis zum 19. Mai ausbewahrt, wo ich sie dann weiter prüste. Die Flasche aus der Hohe von 21, wurde mit Nr. 4. und die aus der Hohe von 1, mit Nr. 5. bezeichnet.

Am selbigen Tage Nachmittags 3 Uhr befand sich, unmittelbar am Ausgange der Warnow in die See, ein Schiff. Von der Meeresslache bis zur Spitze des Mastes betrug eine Höhe von 80'. In dieser Höhe ließ ich ein Paar Flaschen Seelust schöpfen. Das Barometer stand, auf dem Verdeck des Schiffes, auf 28" 1" 2"". Die Temperatur der Atmosphäre war hier + 13 1/2° R., die des Wassers + 10° R. Der Wind war hier bei hellem unbewölkten Himmel ganz Ost. Den hier mit Seelust gefüllten Flaschen

wurde in obiger Art destillirtes Wasser injicirt, sie wurden oft geschüttelt und mit Nr. 6. bezeichnet.

Das Verhalten des Wassers dieser drei Flaschen war nachstehender Art: das Wasser

Nr. 4. gab im Lichte sosort keine Farbeveränderung; nach einem Zeitraum von 6 Stunden war aber eine gelbbraunliche Farbe bemerkkar. Nach 24 und mehreren Stunden war die vorhin bemerkte Farbe des Mallagaweins entstanden.

Im Schatten hatte dies Wasser nach Verlauf von 6 Stunden eine gelbliche Farbe angenommen, diese erhielt sich auch, so lange sie im Schatten stand. Nach einem Zeitraume von 24 Stunden wurde sie dem Lichte exponirt und da entstanden dieselben Erscheinungen, welche mit dem gleich im Lichte gestellten Wasser beobachtet wurden.

- Nr. 5. blieb sowohl im Lichte als im Schatten unverändert, und es war an demselben keine andere Veränderung bemerkbar, als wenn man zu destillirtem Wasser eine salpetersaure Silberauslösung gießt und diese Mischung der längeren Einwirkung des Lichtes exponirt.
- Nr. 6. Im Lichte erlitt dieses Wasser sofort keine Veränderung; nach einem Zeitraum von 24 Stunden war eine braunröthliche Farbe entstanden.

Im Schatten war fast gar keine Veränderung entstanden; nachdem diese Flüssigkeit dem Lichte exponirt worden war, entstanden die obigen Erscheinungen.

Aus diesen Beobachtungen ließe sich vorläufig schließen, dass

- 1) das Princip, welches das salpetersaure Silber färbt, in den verschiedenen Höhen der Seelust, auch in verschiedenen Mengen enthalten ist. Dass
- 2) anscheinlich in der Höhe von 21 Fuss, über die Meeressläche, dies färbende Princip in größter Menge angetroffen wird; dass aber in höheren Lust-schichten, z. B. die von 80 Fuss, schon eine Modulation dieses särbenden Princips statt findet, und dass in der Lust z Fuss über die Meeressläche, dies Princip in der geringsten Menge angetroffen wird.
 - 3) Dass die Seelust dies Princip des Morgens in größerer Menge als des Abends enthalte.
- 4) Dass die Einwirkung des Lichtes einen grössern Einfluss auf dies Princip mache, besonders wenn dasselbe mit dem salpetersauren Silber in Berührung tritt.

Auch mit dem Seewasser wiederholte ich die a. a. O. bemerkten Hermbstadtschen Versuche. Es haben sich von mir aber die, diesem so ausgezeichmeten Manne dargebotenen Erscheinungen, nicht beobachten lassen wollen. Wenn ich einen Recipienten von weißem Glase anwandte, daß das Licht ungehindert auf denselben einwirken konnte; so entstanden, nachdem das Seewasser kochte, weiße Trübungen in der Flüssigkeit des Recipienten, welche später ein violettes und schwarzblaues Ansehen gewannen. Wenn ich aber einen mit schwarzen Papier beklebten Recipienten anwandte, so erhielt sich die Flüssigkeit noch nach langerer Zeit zwar

milchig getrübt, aber ohne alles weitere Farbespiel *).

Bei dieser Behandlung des Seewassers werden unstreitig einige Theile der salzsauren Salze verdunstet und bilden mit der Silberauflösung Hornsilber, was bekanntlich im Lichte diese Erscheinungen hervorbringt. Herr Hermbstädt nimmt an, daß dar Princip, welches das salpetersaure Silber in der bemerkten Art färbt, das Schwefelwasserstoffgas oder das Phosphorwasserstoffgas sey. Das Schwefelwasserstoffgas fällt das Silber aus dieser Auflösung schwarzbraun; diese Einwirkung erfolgt sehr rasch und unter ganz anderen Umständen, wie in dem mit Seeluft imprägnirten Wasser; weshalb ich nicht annehmen kann, daß das Schwefelwasserstoffgas hieran einigen Theil haben könnte.

Das Phosphorwasserstoffgas, wenn es nach Gengembre's Art bereitet ist und dann mit destillirtem Wasser anhaltend geschüttelt wird, macht mit dieser Silberauflösung ein Farbespiel, was den, mit Seelust impragnirten Wasser veranstalteten, Versuchen ganz ähnlich ist. Es ist indes durch Berthollet und Raymond bekannt, das das Phosphorwasser-

^{*)} In Folge dieser, mehrere Male wiederholten, Arbeit und deren jedesmalig bestätigt gefundenen Resultate kann ich nicht annehmen, dass das särbende Princip in dem Seewasser gebildet werde, sondern dass diese Bildung ent in der Luft geschehe. Ich habe das Wasser aus der Oberfläche des Meeres, aus der Tiefe von 18', 40' und 92' untersucht und allemal den hier angeführten, gleiche Resultate erhalten.

Atmosphäre zerlegt wird. Ich kann also hier nicht annehmen, dass das Phosphorwasserstoffgas diese Einwirkungen und diese Erscheinungen veranlasste, sondern dass hier das, mit dem Phosphor außer Verbindung getretene, Wasserstoffgas diese Einwirkungen hervorbringe. Meine nachsolgenden Versuche bestätigen auch dies.

Wir haben bisher das freie Wasserstoffgas in der Atmosphäre nicht auffinden können, weshalb dasselbe auch nicht als Mischungs- oder Mengtheil derselben angenommen worden ist. Es ist indess bekannt, dass mehrere Ursachen ununterbrochen thätig sind, den Sauerstoffgehalt der Lust zu vermindern. Um das stete Gleichgewicht des Sauerstoffs in der Atmosphäre herzustellen und zu erhalten, nimmt man an, dass der Sauerstoff des Wassers der Meere, Seen u. s. w. diesen Ausfall ersetzt.

Wenn der Sauerstoff des Wass 's der Meere etc. der Atmosphäre denjenigen Antheil Sauerstoff wieder ersetzt, welcher der Atmosphäre durch mehrere Ursachen entzogen wurde, so muß nothwendig ein anderes Mischungsverhältniß in den Bestandiheilen des Wassers eintreten, oder es muß auch eben sowohl der Wasserstoff des Wassers frei werden, und einen Raumtheil der Atmosphäre einnehmen.

Es hat den Arbeiten Humboldt's und Gay Lussac's zwar nicht gelingen wollen, die Gegenwart des Wasserstoffs in der Atmosphäre zu erweisen, indels steht es zur Frage, ob das Wasserstoffgas als solches rein in der Atmosphäre gegenwärtig seyn kann; ob es, vermöge seiner Fähigkeit mit anderen Stoffen Verbindungen einzugehen, nicht in einen solchen Verbindungsverhaltnisse mit der Atmosphäre trete und darin enthalten sey, worin es, in Rücksicht der angstollten Untersuchungen, nicht aufzufinden war.

So weit wir die Kräfte der Natur beobachtet haben, finden wir es bestätiget, dass die Naturkörper bis ins Unendliche Verbindungsverhältnisse einzugehen sähig sind. So wie zwei Korper in einem gewissen Verhältnisse, sey es in welchem Verbindungsverhaltnisse es wolle, eine gewisse Sattigung erreicht haben, so findet dann oft eine Abstosung, eine Trennung statt, und ein zweites, drittes u. s. w. Mischungsverhältniss wird gebildet. So entstehen bis ins Unendliche Verbindungsverhältnisse, von denen wir vielleicht den kleinsten Theil erst beobachtet und erkannt haben.

Die Verbindung des Wasserstoffs und des Sauerstoffs kennen wir bisher, nicht des oxydirten Wassers nach Thenard zu gedenken, nur in der einzigen, dem Wasser. Es lässt sieh analogisch nicht den en, dass diese beiden Stoffe nur in diesem einzigen Verbindungsverhältnisse in der Natur vorhanden seyen, wenn wir andere Verbindungsformen gleich noch nicht angetroffen haben.

Schon die Priesleyschen Versuche zeigen darauf hin, dass das Wasserstoffgas, welches mit Wasser in Berührung blieb, in eine andere Gasart umgewandelt wurde. Morveau, Hassenfratz und Libes zeigten, dass wenn man jede andere Gasart ausschlos, keine Veränderung des Wasserstoffgases

erfolgte. Hieraus lässt sich solgern, dass das Wasserstossgas Modulationen unterworsen sey.

Zur Erklärung der Eigenthümlichkeit des fragiichen färbenden Princips der Seeluft, konnte ich
mich nicht erwehren, obiger Hypothese, über anderweitige Verbindungsformen des Sauer- und Wasserstoffes, einigen Raum zu geben und einige vergleichende Versuche hierüber anzustellen, wovon ich
hier das Wesentliche mitzutheilen mir erlaube Ich
glaube durch diese Untersuchungen dem färbenden
Princip der Seeluft, in seiner Bestimmung, ziemlich
nahe gekommen zu seyn, und diese Beobachtungen
dürften vielleicht, bei fortgesetzten Arbeiten, uns
eine Reihe neuer Verbindungen kennen lehren.

Volumtheil destillirtes Wasser, wurden ein paar Stunden hindurch anhaltend geschüttelt. Einem Theil dieses Wassers setzte ich, in obenbemerktem Verhältnisse, salpetersaure Silberauflösung zu. Das Wasser nahm bald ein fades Ansehen an und nach einem Zeitraume von 6 Stunden, hatte dasselhe eine Farbe, dem stark gefarbten Mallagawein ähnlich, angenommen.

Eine gleiche Mischung im Schatten gestellt, blieh Anfangs unveräudert, nach einem Zeitraume von 6 Stunden, war sie schwach gelblich gefärbt. Als sie jetzt dem Lichte ausgesetzt wurde, traten dieselben Farbeerscheinungen ein, welche an dem gleich im Lichte gestellten Wasser beobachtet wurden.

Vergleichsweise wurden gleichzeitig die mit Seelust impragnirten Wasser Nr. 2. und Nr. 4. sowohl im Lichte, als auch im Schatten beobachtet; es fanden hier ganz dieselben Erscheinungen statt, wie bei dem mit Wasserstoffgas geschwängerten Wasser.

2) Gleiche Volumtheile Sauerstoffgas und destillirtes Wasser wurden ein paar Stunden anhaltend geschüttelt. Zu der einen Halfte wurde eine verhaltnissmäßige Menge salpetersaure Silberauflösung gesetzt, und dieselbe im Lichte beobachtet. Nach Verlauf von 6 Stunden hatte die Flüssigkeit eine violettröthliche Farbe angenommen; nach 48 Stunden war sie entfarbt, wasserhell und ein violettröthlicher Niederschlag hatte sich gebildet.

Zu der andern Halste wurde dieselbe Zumischung gemacht und dieselbe im Schatten beobachtet. Noch nach 24 Stunden war sie unverändert Jetzt dem Lichte exponirt, traten die oben bemerkten Farbeerscheinungen ein.

5) Gleiche Volumtheile Wasserstoffgas, Sauerstoffgas und Wasser wurden ein paar Stunden hindurch geschüttelt. Dies Wasser wurde in obiger Art mit der salpetersauren Silberauflösung gemischt. Im Lichte nahm dies Wasser bald ein fades Ansehen an, nach einem Zeitraum von 6 Stunden war die Farbe desselben violettröthlich, nach 24 Stunden war die Flüssigkeit wasserhell geklart und ein violettröthlicher Niederschlag war entstanden.

Im Schatten blieb dies Wasser unverändert. Nach 24 Stunden dem Lichte exponirt, entstanden die obigen Erscheinungen.

4) Ein Volumtheil Wasserstoffgas und zwei Volumtheile Sauerstoffgas wurden mit ein Volumtheil destillirtem Wasser ein paar Stunden hindurch ge-

nüttelt. Mit unserer Silherauflösung gab dies Wasim Lichte schon nach 6 Stunden eine violettthliche Farbe und nach 36 Stunden einen eben so
farbten Niederschlag.

Hen Schatten blieb eine ahnliche Mischung unverrandert. Nach 24 Stunden dem Lichte ausgesetzt, tstanden die obigen Erscheinungen.

5) Zwei Volumtheile Wasserstoffgas und ein blumtheil Sauerstoffgas wurden mit ein Volumtheil stillirten Wassers zusammen geschüttelt. Mit der lpetersauren Silberauslösung gab dies Wasser im ichte eine braungelbliche Farbe, dem Mallagawein nlich. Nach 56 Stunden hatte dieselbe sich wasrhell geklärt und ein dunkel violetter Satz war itstanden.

Im Schatten war eine sehr schwach gelbliche arbe entstanden. Nach 36 Stunden wurde diese lüssigkeit dem Lichte ausgesetzt und es entstanden nige Farbeanderungen.

6) Gleiche Volumtheile des mit Seeluft geschwänerten Wassers und Sauerstoffgas wurden anhaltend
eschüttelt und mit der Silberauflösung gemischt.
n Lichte entstand bald eine Farbeveränderung und
ach einem Zeitraum von 6 Stunden war dieselbe
raunröthlich von Farbe. Nach 24 Stunden war ein
ben so gefarbter Satz entstanden und die Flüssigkeit
'asserhell.

Im Schatten war dies Wasser nach Verlauf von Stunden schwach gelblich gefarbt. Jetzt dem Lichte usgesetzt, entstanden die oben bemerkten Erscheiungen.

'Aus diesen Vergleichsversuchen und deren Beobeitehtung, möchte ich für jetzt folgende Schlüße ziehente

- 1) dass das farbende Princip der Seelust entwederen reines Wasserstoffgas oder die Verbindung des Wasserstoffgases mit einem, uns bekannten oder unbekannten, elastischen Stoffe sey; dass das Wasserstoffgas in dieser Verbindung aber prädominiente
- 2) Dass das Wasserstoffgas dieselbe färbende Wir-ki kung auf das Silber äussere, wie die Lust aus einer gewissen Höhe der See.
- Dass das farbende Princip der Seelust sowohl, als die Wirkung des Wasserstoffgases, auf das salpetersaure Silber, eine gelblichbraune Farbe hervorbringt.
- 4) Dass die färbende Wirkung des Wasserstoffgases durch die Beimischung des Sauerstoffgases, wenn letzteres im einem gewissen Maximo zugesetzt war, nüancirt und ins Röthlichviolette geändert wird.
- 5) Dass die Mischung des Sauer und Wasserstoffgases, wenn letzteres in einem gewissen Maximo zugesetzt war, die gelblichbraune Farbe hervorbringt.
- 6) Dass das Wasserstoffgas allein, oder im Maximo seiner Mischung mit Sauerstoffgas die sarbende Wirkung auf das Silber, nicht allein im Lichte, sondern auch im Schatten, bemerklich mache; im minimo seiner Mischung mit dem Sauerstoffgase aber, wirkt es nur allein im Lichte, nicht aber im Schatten, auf das Silber.
- 7) Dass endlich das Resultat dieser Erscheinung eine Verbindung des Wasserstoffes mit dem Metalle seyn dürste.

Die Wirkung des Wasserstoffgases auf das saletrichtsalzsaure Gold kennen wir schon, analogisch ann diese Wirkung auch auf andere Metallsalze statt inden, wie dies hier auch der Fall ist.

Es bleibt übrigens nicht zu verkennen, dass die n der Seelust enthaltenen salzsauren Verbindungen, venn auch nicht auf das freie Wasserstoffgas oder eine Verbindungen, doch auf das Silbersalz Einwirungen machen. Vorläufige Berichtigung der Beobachtung des Hrn. Geh. Raths Hermbstädt über meine eigenen sogenannten färbenden Principe in der Ostseeluft und dem Ostseewasser bei Doberan.

Von C. H. Pfaff in Kiel.

Die Beobachtung, welche Hr. Hermbstädt über die Färbung der salpetersauren Silberauflösung, als er eine Ableitungsröhre aus der Retorte, in welche das Wasser der Ostsee zum Kochen gebracht ward, hineingeleitet hatte, und die Schlüsse, die er daraus ableitete *), mussten meine ganze Aufmerksamkeit auf sich ziehen, da ich mich mit der Abfassung einer kleinen Schrift über das bei Kiel neu angelegte, durch seine vortressliche Einrichtung sich vorzüglich empfehlende Seebad beschäftigte, in welcher die physischen und chemischen Verhältnisse des Seehades vorzüglich mit erörtert werden sollten. wiederholte daher jene Versuche des Hrn. H. und überzeugte mich bald, dass dieser Chemiker in einen Irrthum verfallen war. Ich erhielt nämlich allerdings bei der Destillation ganz die Resultate, welche

^{*)} Dieses Journal N. R. Bd. H. S. 281,

er beschreibt, aber ich kam bald auf den Gedanken, dass hier wohl die Salzsäure, die in der Siedhitze von der Talkerde sich losreisst, im Spiele seyn möchte. Eine Reihe von vergleichenden Versuchen bestätigte bald die Richtigkeit dieses Gedankens. Eine künstlich bereitete Auflösung von Kochsalz und selbst bereiteter salzsauren Talkerde (in demselben Verhältnisse, wie im Meerwasser) in destillirtem Wasser gab dieselben Erscheinungen, auch eine Auflösung von blosser salzsaurer Talkerde in destillirtem Wasser, nicht aber von Kochsalz. Ich behalte mir die genauere Angabe der Versuche noch vor. Das neue färbende Princip, das Hr. H. sogar, in therapeutischer Hinsicht, eine wichtige Rolle spielen läßt (S. 286) muss demnach als eine Chimare erscheinen. Diese Zersetzung der salzsauren Talkerde in der Siedhitze des Wassers, auf die vorzüglich Gay Lussac aufmerksam gemacht, habe ich vollkommen bestatigt gefunden, und ich kann nicht begreifen, wie bei der Zerlegung des Wassers des todten Meeres, dessen Rückstand von Hrn. H. bis zum anfangenden Glühen erhitzt worden war, dieser sich dann vollkommen wieder auflösen konnte. In meinen Versuchen wurde stets ein Antheil salksaurer Talkerde in solchen Fallen zersetzt, und es blieb dann bei der Wiederauflösung in Wasser ein Theil basischer salzsaurer Talkerde unaufgelöst.

Chemische Untersuchung eines Kohlensäure haltenden Fossils aus dem Harz.

Von L. P. Walmstedt, Professor der Chemie zu Upsala.

Das Fossil, welches Stoff zur gegenwärtigen Untersuchung gegeben hat, befindet sich in der Sammlung des Hrn. Prof. Berzelius in Stockholm, der es von dem sel. Blöde erhalten hat.

Die Farbe ist bei auffallendem Lichte schwarzgrau. Bei durchfallendem Lichte hingegen und in
dünnen Splittern zeigt sich das Fossil von einer
großen Menge brauner, undurchsichtiger oder kaum
durchscheinender Flocken überall durchsetzt, zwischen welche die eigentliche Masse des Fossils farbenlos oder nur schwach ins Braune spielend durchscheint.

Die Textur ist vollkommen spathig, der des Kalkspathes überaus ahnlich, mit drei sehr deutlichen Blätterdurchgängen. Beim Messen mit dem Goniometer zeigten sich doch die Kantenwinkel des primitiven Rhomboëders ein wenig abweichend von den des kohlensauren Kalks. Ich erhielt nämlich als Werth des spitzen Winkels 71°45′, welches für den stumpfen 108°15′ giebt.

Die Oberstäche der Blätter glasartig glänzend.

In den dünnsten Splittern durchsichtig: in grösseren Stücken undurchsichtig. Die eigentliche Masse
des Fossils scheint vollkommene Durchsichtigkeit zu
besitzen; der Gegensatz aber von der oben angeführten undurchsichtigen, flockenartigen Materie
herzurühren.

Wird vom Flusspath nicht geritzt: scheint auch denselben nicht sonderlich anzugreisen.

Giebt beim Reiben keinen Geruch.

Das specifische Gewicht, zur größten Dichtigkeit des Wassers oder + 4°, 55 C. reducirt, fand sich = 5,065.

Giebt ein licht aschgraues Pulver, das durch Glühung in offener Luft ins Lichtbraune übergeht.

Wird von kalter Salzsaure nicht angegrissen, be geliuder Erhitzung hingegen geschieht die Auslösung schnell, und mit großer Gasentwickelung.

Verhalten vor dem Löthrohre.

Im Kolben decrepitirt es ein wenig, giebt Spuren von Feuchtigkeit und empyreumatischem Geruch.

Im Zange der Löthrohrhitze ausgesetzt, wird es schwärzer, zieht sich zusammen und bekömmt Risse, schwelzt aber nicht: nach dem Glühen erhitzt es sich nicht mit Wasser, verursacht aber auf geröthetes und feuchtes Lackmuspapier eine deutlicke alkalische Reaction.

Borax löst es leicht und mit Effervescenz auf: die Farbe des Glases zeigt Eisen an. Wenn eine größere Menge des Fossils aufgelöst ist, verliert das Glas seine Durchsichtigkeit: durch freiwillige Abküh-

lung nimmt es eine undeutliche krystallinische Textur an, nicht aber bevor eine so große Quantität des Fossils zugesetzt ist, daß es vom glühenden Glase kaum völlig gelöst wird.

Mit Phosphorsalz ist das Verhalten fast das namliche: aber die Verschwindung der Durchsichtigkeit zeigt sich hier sehr schön, indem eine unzählige Menge Krystallnädelchen, von mehreren Punkten als vom Centrum divergirend, dieses Phanomen verursachen: durch freiwillige Abkühlung verliert das Glas nicht seine Durchsichtigkeit: zugesetzter Salpeter giebt keine deutliche Reaction auf Mangan.

Soda scheint das Fossil auch als Pulver schwer anzugreisen: das Salz geht in die Kohle, eine rundliche, undurchsichtige, halbglänzende, aschgraue Masse nach sieh lassend. Geschieht das Experiment auf Platin, so zeigt die grüne Farbe die Gegenwart des Mangans sehr deutlich an.

Chemische Untersuchung.

(a) Die hiezu auserlesenen Stückchen, in noch kleinere zerschlagen, wurden bei ohngefähr + 50°C. 24 Stunden getrocknet, um, wo möglich, die mechanisch adhärirende Feuchtigkeit ganz zu vertreiben. Hievon wurden sodann 1,976 Grammen in eine kleine, von einem Glasrohre ausgeblasene, und zuvor gewogene Retorte gelegt, die zugleich so eingerichtet war, dass ein gasförmiger Körper dieselbe frei durchströmen könnte. Nachdem eine mit wasserfreiem salzsaurem Kalk angefüllte und dann gewogene, in eine feine Spitze ausgezogene, Vorlage mittelst eines Röhrehens von Kaoutschuk angelegt worden, und die

atmosphärische Luft des Apparates durch ein mehr als halbstündiges Durchströmen von wasserfreiem kohlensaurem Gas völlig ausgetrieben, wurde die Retorte durch eine argandische Weingeistlampe zum Glühen gebracht. Nach halbstündigem Glühen, und nachdem das Durchströmen des kohlensauren Gases bis zum völligen Erkalten fortgesetzt worden, hatte die Retorte 0,951 Gr. verloren, die Vorlage aber 0,010 Gr. gewonnen. Durch nochmaliges, eben so langes Glühen stieg der Verlust der Retorte bis zu 0,956 Gr., wovon also 0,946 Gr. Kohlensaure und 0,010 Gr. Wasser waren. Während fast der ganzen Glühung stiels das Fossil einen starken empyreumatischen Geruch aus, und ein kleines, kaum 2 oder 3 Milligrammen wiegendes Sublimat erschien im Halse der Retorte, wodurch ein hineingebrachtes feuchtes geröthetes Lackmuspapier blau gefärbt wurde. war also wahrscheinlich kohlensaures Ammoniak, durch die vom Feuer verursachte Zersetzung der brennharen Substanz gebildet.

- (b) Die nach dem Glühen in der Retorte gebliebenen 1,020 Gr. des Fossils wurden in diluirter Salzsaure aufgelöst, wobei einige wenige Gasblasen aufstiegen. Nach Zusetzung von Salpetersaure und nach
 halbstündigem Kochen, blieb ein schwarzes kohlenähnliches Pulver zurück, welches geglühet in offener Luft schneeweiß wurde, 0,006 Gr. wog, und mit
 Soda farbenloses Glas gab. Es war also mit Kohlen
 vermengte Kieselerde,
 - (c) Aus der goldgelben Auflösung von b), die ich mit kaustischem Ammoniak völlig neutralisirt hatte, wurde das Eisen mit bernsteinsaurem Ammo-

niak niedergeschlagen. Nach vorsichtiger Glühung in offener Luft wog das Eisenoxyd 0,136 Gr. Das Gewicht des Oxyduls ist also 0,122 Gr.

- (d) Die nach Abscheidung des Eisens gewonnene farbenlose Auslösung, mit Wasser diluirt, wurde mit einigen Tropfen aufgelösten oxalsauren Ammoniaks vermischt. Nach 24stündiger gelinder Digestion war die Auslösung noch völlig klar und ohne Zeichen eines Niederschlages. Es war also nicht die geringste Spur von Kalkerde gegenwärtig. Das Mangan wurde nun durch Schweselwasserstoff Ammoniak präcipitirt, das Schweselmangan in diluirter Salzsäure wieder aufgelöst, und mit kohlensaurem Kali kochend niedergeschlagen. Nach dem Glühen wog das braume Oxyd (Oxydum Manganoso Mauganicum nach Arfredson) 0,042 Gr., worin also 0,039 Gr. Oxydul enthalten sind.
- (e) Die von Mangan befreite Auflösung wurde endlich kochend zerlegt mit kohlensaurem Kali, in mehr als hinreichender Menge zur völligen Zersezzung aller ammoniakalischen Salze. Die zu vollkommner Trockne abgerauchte Salzmasse wurde mit kochendem Wasser wieder aufgelöst, alles eine Weile gekocht, der sandige Niederschlag sodann abgeschieden, mit siedend heißem Wasser ausgelaugt, getrocknet und stark durchgeglühet. Das Gewicht war 0,807 Gr. Das blendend weiße Pulver löste sich ohne Gasentwickelung in diluirter Schwefelsaure völlig auf, und die Auflösung gab bis zum letzten Tropfen Krystalle von Bittersalz.

Das Resultat dieser Untersuchung ist also

Talkerde .	•	(e)	•	•	• .	••	0,807 Gr.
Eisenoxydul	•	(c)	•	•	۵	•	0, 122
Manganoxydul	•	(b)	•	•	•	•	0,059
Kieselerde	•	(b)	•	•	•	•	0,006
Wasser .			•	• ,	•	•	0,010
Kohlensäure	•	(a)	•	•	•	•	0,946
Im Feuer zerste	örb	arer S	toff	und	Ver	lust	0,046
						-	1,976

Die drei Basen erfordern zu völliger Sättigung 0,960 Gr. Kohlensäure; also 0,014 Gr. oder in 10p Theilen 0,71 mehr als das Experiment gegeben hat. Auch zeigte sich, wie oben angeführt worden ist. eine Spur von Gasentwickelung bei der Auflösung des geglüheten Fossils in Salzsaure. Ist es also erlaubt; den durchs Experiment gefundenen Kohlensauregehalt mit o,014 Gr. zu vermehren, so wird die Zusammensetzung des Fossils folgende: 1,667 Gr. oder 84,56 Theile Kohlensaure Talkerde Kohlens. Eisenoxydul 0,198 — 10,02 Kohlens, Manganoxydul 0,065 — Kieselerde 0,006 - - 0,30Wasser 0,010 -Im Feger, zerstörbarer

Stoff und Verlust 0.032 - 1.621,976

100,00

Es ist also das untersuchte Fossil eine in unbestimmten Verhaltnissen geschehene Zusammenkrystallirung der drei kohlensauren Salze der Talkerde, des Eisen - und des Manganoxyduls. Die chemische Formel desselben wird folglich nach Berzelius

MgC2, FeC2, MnC2

404 Walmstedt über ein neues Fossil etc.

und das Fossil verhält sich zum Magnesit ohngefähr wie das Bitterspath zum Kalkspathe. Der Platz desselben im chemischen Mineralsysteme wird seyn in der Familie der Talkerde, dem Magnesite am nächsten. — Da aber diese drei kohlensauren Salze, nach den Ansichten des Hrn. Prof. Mitscherlich, isomorph sind sowohl unter sich als mit der kohlensauren Kalkerde, so ist es leicht einzusehen, daß die primitiven Rhomboeder unsers Fossils und des Kalkspathes dieselben seyn müssen. Auch ist wohl die von uns gefundene Abweichung nicht wesentlich, wiewohl sie, verglichen mit den Messungen Wollastons vom Kalkspathe, Bitterspathe und Spatheisensteine *) sonderbar und, fast möchten wir sagen, regelmäßig erscheint.

Die im Feuer zerstörbare, im Fossile flockenartig vertheilte Materie haben wir, in Ermangelung einer hinreichenden Menge des Fossils, nicht näher untersuchen können. Sie ist vielleicht dieselbe mit der im Pyrallolith und in den meisten andern talkerdehaltigen Fossilien vorkommenden. Von den riechenden brennbaren Stoffen des Stinksteins, Hepatits u. s. w. scheint sie mehr abzuweichen.

Nachschrist der Red. Um dies neue, zuerst von Walmstedt untersuchte und bestimmte, Mineral zu bezeichnen, wollen wir vorläufig dafür den Namen, Walmstedtit" vorschlagen.

^{*)} Phil. Trans. 1812. P. I. Wollaston fand beim Kalkspathe 105°5', Bitterspathe 106°15', Spatheisenstein 107°, und wir in unserm Fossil 108°15'.

Chemische Untersuchung des Heliotrops

v o n

Dr. Rudolph Brandes und Firnhaber aus Northern.

Ueber den Heliotrop, als eine besondere Art des Calcedons in der Gattung der Kieselerde, schien eine neue Untersuchung um so wünschenswerther, theils weil in neuern Zeiten keine chemische Analyse desselben angesellt worden ist, theils weil die früher vorhandenen Analysen von dem verstorbenen Prof. Fuchs in Jena, und von Hrn. Hofrath Trommsdorff diesem Mineral einen betrachtlichen Gehalt an Alaunerde zuschreiben, welcher um so zweiselhafter 'erscheint, als der Heliotrop oryctognostisch alle Kennzeichen des reinen Kiesels an sich trägt, welches auch wohl Herrn Professor Hausmann bewogen haben mag, in der Anführung der Trommsdorffschen Analyse (s. dessen Handbuch der Mineralogie S. 407) bei dem Alaunerdengehalt ein Fragezeichen zu setzen.

Wir wollen zur bessern Vergleichung die Angaben der genannten beiden Chemiker hier zusammenstellen.

Der Heliotrop enthält:

mach Fuchs		nach Trommsdor					
Kieselerde	15,	84, o					
Thonerde	$49, \frac{1}{3}$	7,5					
Eisenoxyd	27,	5,0					
Kalk		•					

Um nun über den vermeintlichen Alaunerdengehalt im Heliotrop zu Gewissheit zu kommen, unterwarsen wir einen Heliotrop aus der asiátischen Türkei der nachstehenden Analyse!

Dieser Heliotrop war dunkel lauchgrün, zeigte Stellenweise einige blutrothe Punkte, war auf dem Bruch muschlig, matt, an den Kanten durchscheinend, die Bruchstücke scharfkantig, spec. Gewicht = 2,515 bei 13°5 R. Temperatur und 28". 1",7 Barometerstand; stimmte also im Wesentlichen mit den Kennzeichen überein, welche Hr. Hofr. Trommsdorff von dem von ihm untersuchten angegeben hat Im höchst fein gepülverten Zustande verschwindet die graue Farbe des Minerals ganzlich, und erscheint dieselbe fast schneeweis.

- a. 30 Gran des gepülverten Minerals wurden im Platintiegel über der Eimbkeschen Lampe eine Viertelstunde lang geglüht. Das wieder gewogene Pulver hatte eine Gewichtsabnahme von 0,513 Gran erlitten, welche wohl nur in Wasser bestehen konnte, welches wahrscheinlich nicht chemisch, sondern nur hygroscopisch sich bei dem Minerale befand.
- b. 30 Gran des höchst sein gepülverten Minerals wurden im Platintiegel durch Glühen mit Aetzlauge aufgeschlossen, die erhaltene Masse in Wasser aufgeweicht, mit Salzsäure übersättigt, alles bis zur

staubigen Trockne abgeraucht, das erhaltene Pulver mit salzsaurem Wasser digerirt, und das Unlösliche nach vollkommner Auslaugung mit heißem Wasser, nach Sammeln auf einem gewogenen Filter, Trocknen und Glühen, 28,75 Gran schwer gefunden. Es bestand in reiner schneeweißer Siliciumsäure.

c. Die salzsaure Flüssigkeit aus b. wurde mit Ammoniumlösung niedergeschlagen, der ausgelaugte Niederschlag in siedende Aetzlauge getragen, und damit bis zur Trockne abgeraucht, der Rückstand in Wasser aufgeweicht, und das unlösliche auf einem Filter gesammelt, getrocknet und geglühet. Beim Wiederauflösen in Salzsaure blieb 0,125 Gran Siliciumsäure zurück. Die wieder niedergeschlagene Menge Eisen betrug als Eisenoxydul 0,375 Gran.

Aus der alkalischen Lauge wurde mittelst Uebersättigung durch Salzsäure und nachher durch Ammoniumlösung 0,25 Gran Aluminiumoxyd abgeschieden.

d. Die noch zur fernern Analyse gehörige Ammonialflüssigkeit aus c wurde mit Salzsäure neutralisirt; es zeigten aber die Prüfungen mittelst Reagentien darin keine fremde Stoffe mehr an.

Resultate der vorstehenden Untersuchung: ,:-

1) Die zur Analyse angewandten 30 Gran des Heliotrops sind sonach zerlegt in

Siliciumsäure	(<i>b</i>	28,75	+	c	0, 125)	28,875
Eisenoxydul	(c)	•	•	•	•	6	0,375
Alluminiumoxyd	(c)		•	•	•	•	0,250
							0,313
, `						•	20.813

408 Brandes u. Firnhaber ü. d. Heliotr.

2) sonach enthält dieses Mineral in 100 Theilen:

Siliciumsäure.	•		96,25
Eisenoxydul ,	•	•	1,25
Aluminiumoxyd		٠	0,85
Wasser	•	•	1,05
•			99.38

5) und der Heliotrop ist folglich nach seinen wesentlichen Bestandtheilen als Siliciumsäure anzusehen, und der große Alaunerdengehalt hat sich bei unsrer Untersuchung nicht bestätigt. mische Untersuchung des Tellurbläterzes von Nagyak in Siebenbürgen.

Von

Dr. Rudolph Brandes.

gleich wir dem verewigten Klaproth eine ne Analyse dieses seltenen Minerals verdanken: elt ich es doch nicht für überflüssig, mit ein in er Sammlung befindlichen schönen Stuffe des ererzes diese! Untersuchung zu wiederholen und lachfolgenden mitzutheilen.

A.

50 Gran des aufs Vorsichtigste aus der Gangart asgeschlagenen Tellurerzes wurden zu gröblichem er zerrieben in eine Mischung von einer halben er zerrieben in eine Mischung von einer halben Hydrochlorsäure und zwei Drachmen Salpeure getragen. Schon in der Kälte fand eine lebere Einwirkung der Säure auf das Metall statt. ss schien, als ob sich hierbei ein Geruch nach rothionsäure bemerken lasse, so wurde, um iber Gewissheit zu erhalten, in die Mündung des es eine zweischenklich gebogene Glasröhre eintet, deren einer Schenkel in eine Lösung von saurem Bleioxydul tauchte. Es zeigte sich in

derselben aber keine Reaction, welche auf die Entwickelung von Hydrothionsaure schließen ließ. Als nach zwölf Stunden die Saure nicht mehr auf de Erz zu wirken schien, wurde die Flüssigkeit hal abgegossen und der ausgeschiedene und in kleime Klümpchen zusammengeschmolsene Schwefel durch Abschwemmen von den übrigen in der Flüssigker noch befindlichen unlöslichen Stoffen abgesonden, welches aufs vollständigste gelang. Der unlöstig gebliebene Rückstand wurde aufs Neue mit de Hälfte der zuvor angewendeten Säure behandelt mit die saure Flüssigkeit auf gleiche Weise wie zuver yon dem Rückstande getrennt, und der abgesonder Schwefel, dem schon zuvor erhaltenen hinzugefügt dessen sämtliche Menge nur 1,25 Gran betrug. Des übrige Rückstand, welcher aus weißen Salzkrystallen und Quarzhörnern bestand, wurde so oft mit Wasset gekocht, bis alles Salz aufgelöst worden war. Quarzrückstand wurde auf einem Filter gesammlet und durch gelindes Glühen von aller Feuchtigkeit befreiet. Die Menge desselben betrug 7,25 Gran, bei welchen sich nur eine Spur von Silber befand: wie die Prüfung zeigte.

B.

Die Flüssigkeiten aus A. wurden jetzt vereinigh und durch wiederholtes Abrauchen und Krystallisiren von dem Gehalte an Bleichloride befreit Die sämtliche Menge des Chlorides vorsichtig psammlet, betrug 28,75 Gran = 25 Gran metallischer Blei. C.

Die Flüssigkeit aus B. wurde hierauf mit ohnfahr der funfzehnfachen Menge Alkohol versetzt,
durch sich ein weißer Niederschlag von Telluryd bildete. Dieser Niederschlag bleibt lange in
r Flüssigkeit schweben, und es bedarf eines sehr
chen Zusatzes von Alkohol, wenn die auch beim
ofiltriren anfangs ganz hell erscheinende Flüssigit sich nachher nicht mehr trüben soll. Das samth ausgeschiedene Telluroxyd mit Alkohol ausgeigt, und von aller Feuchtigkeit befreiet, wog 16,5
ran, welche 13,20 Gran Tellurmetall anzeigen.

D.

Die alkoholische Auflösung aus C. wurde in ein eines Retörtchen gegeben, der Alkohol abgezogen id aufs Vorsichtigste die rückständige Flüssigkeit ein Glas gesammlet, mit etwas Wasser verdünnt id darauf mit einer Auflösung des salpetersauren uecksilberoxyduls versetzt, so lange als der Nierschlag noch bräunlich gefärbt erschien, dieser sammlet und mit etwas Salpeter verglühet, gab in Goldkorn von 5,5 Gran.

E.

Die Flüssigkeiten aus D. wurden jetzt mit kohnsauren Natron übersättigt und erhitzt, der entaudene Niederschlag in Salzsaure ohne Chlorentickelung aufgelöst, die Auflösung mit Ammoniak
bersättigt und der entstandene Niederschlag in eiem Tiegelchen ohne Rückstand verglühet. Aus der
Journ. f. Chem. N.R. 5. Bd. 4. Heft.

ammonialischen Auflösung aber, welche etwas blau gefarbt erschien, wurde nach Uebersättigung mit Essigsaure das Kupfer als Schwefelkupfer niedergeschlagen, dessen Menge nahe 0,5 Gran metallisches Kupfer anzeigte.

Resultate vorstehender Untersuchung.

Das Blättererz von Nagyak in Siebenhürgen enthält nach dieser Untersuchung:

	in	50 Theilen	in 100 Theilen
Tellur	(C)	15, 20 `	26, 4 0
Blei	(B)	25, 00	46,00
Schwefel	(A)	1, 25	2, 50
Gold	(D)	3,5 0	7,00
Kupfer	(E)	0,50	1,00
Silber		Sparen	Spuren
Quarz		7,75	15,50
•		49, 20	98,40

Klaproth erhielt nach Berechnung der Resultate seiner Analyse auf reines Erz

Blei .	•	•	•	•	. •	54, o
Tellur .	•	•		• .	• ·	32, 2
Gold .	•	•	•	•	•	9,0
Silber .	•	•	•	•	•	0,5
Kupfer	•	•	•	•	•	1,3
Schwefel	l	•	•	•	•	5,0
					نينابي	99,10

Berechnen wir nach Abzug des Quarzes unsere Analyse ehenfalls auf das reine Erz, so ergeben sich folgende Resultate:

Blei .	•	●,	•	•	•	55,49
Tellur	•	•	•	•	•	31,96
Schwefel	,	•	•	•	•	5,07
Gold .	•	•	٠ • ا	•	•	8,44
Kupfer	•	•	•	•	. •	1,14
Silber	•	•	•	•	•	Spuren
•				•	_	. 100,

Die nahe Uebereinstimmung der Resultate bei- der Analysen zeigt bestimmt die Unveränderlichkeit
- in der Mischung dieser Erzart und bestätigt die
- darüber von Berzelius gegebene Formel.

Laugier's Analyse des Meteorsteins von Juvénas *).

Der Stein von Juvénas gleicht beim ersten Anblick den andern Meteorsteinen; er ist jedoch zerreiblicher als die meisten andern, auch lässt er sich leicht pülvern, ohne dass Eisentheilchen sich der Reibkeule widersetzen, wie man dies bei den meisten frühern Meteorsteinen bemerkt.

Er unterscheidet sich von diesen dadurch, daß man schon mit bloßem Auge und noch deutlicher mit der Loupe keine Krystalle mit merklichem Blätterdurchgange erkennt, welche man für Feldspath anzusehen pslegt, eine Meinung, die durch Analyse an Wahrscheinlichkeit gewinnt.

Wird von Säuren schwierig aufgelöst: 5-6 Theile Salpetersäure oder Salzsäure, oder eine Mischung von beiden lösen kaum ein Drittel der Masse auf. In diesen Auflösungen befindet sich nur ein Theil des

d. Red.

^{*)} Vorgelesen in der Akademie zu Paris am 29. Jan. 1822. S. Ann. de ch. XIX. 264. Vergl. die Nachricht von dem neuesten Meteorfalle in dies. Jahrb. III. 230. und die vorläufige Analyse des Steins von Vauquelin im vorigen Hofte.

Gehalts an Eisen, Thon- und Kalkerde; der größte Theil bleibt in der unangegriffenen Steinsubstanz. zurück; auch enthalten sie keine Spur von Kieselerde, kein Chrom, sondern nur noch eine kleine Quantität Schwofelsaure, die sich bildet, wenn man Salpetersaure anwendet; hat man aber Salzsaure angewandt, so entwickelt sich der Schwefel in Verbindung mit Wasserstoff, wie der Geruch deutlich anzeigt.

Die Behandlung mit Kali ist leichter und sicher.
Gleich bei der ersten Mitwirkung der Warme färbt sich die Masse gelblich, und nach vollendeter Schmelzung nimmt sie eine sattgrüne Farbe an. Diese letztere rührt von Mangan her und theilt sich dem Wasser mit, womit man die mit Kali geschmolzene Masse auslaugt. Wird die alkalische Auflösung his zum Kochen erhitzt, so fällt die Verbindung von Mangan mit Kali, welche die grüne Farbe hervorbrachte, nieder, und es bleibt eine gelbe Farbe, vom Chromgehalt des Steins, übrig.

Wird diese gelbe alkalische Auflosung mit Salpetersaure übersättigt, so giebt sie mit der Auflösung
des salpetersauren Quecksilberoxyduls einen orangegelben Niederschlag, welcher nach dem Glühen ein
grünes Chromoxyd zurücklasst. Dem Borax ertheilt
dasselbe beim Zusammenschmelzen eine schmaragdgrüne Farbe, wodurch es sich von allen andern Oxyden unterscheidet.

Der vom Kali nicht aufgenommene Theil der Masse löst sich leicht und ohne Rückstand in Salzsaure mit pommeranzengelber Farbe auf. Diese saure Auflösung gelatinirt bei der Abdampfung; treibt man diese bis zur Trockne und behandelt man den

Rückstand mit heißem Wasser, so erhält man sämtliche Kieselerde des Steins, die sich in dem Kali mit dem Chrom nicht aufloste.

Die von Kieselerde befreite Auflösung, verbunden mit dem Aussüsungswasser, giebt mit Ammoniak einen reichlichen Niederschlag, der, noch feucht mit Kalilösung behandelt, sich in Eisenoxyd und Thonerde scheidet.

Die Thonerde wird aus dem Kali durch salzsaure Ammoniakaussosung gefället.

Das Eisen ist nicht rein: in Salzsaure, mit Verluitung des Uebermaasses, aufgelöst und mit bernsteinsaurem Ammonium versetzt, giebt es Manganoxyd ab.

Die von Eisen, Mangan und Thonerde befreiete ammoniakalische Auflösung zeigt nicht die geringste blaue Färbung, die auf die Anwesenheit von Nickel oder Kupfer deuten könnte. Wenn man sie indeß mit Salpetersäure sättigt und ein oder zwei Tropfen blausaures Kali zuschüttet, so nimmt die ganze Flüssigkeit ein Roth an, das einen kleinen Kupfergehalt anzeigt. Der in der Ruhe sich absetzende Niederschlag ist aber so unbedeutend, daß sich die Menge nicht schätzen läßt.

Wenn das blausaure Kupfer durchs Filter abgesondert worden, so giebt die Auflösung mit kleesaurem Ammoniak einen reichlichen Kalkniederschlag.

Wird sie nach der Absonderung des kleesauren Kalks mit Kali in hinlänglichem Uebermaasse, um die ammoniakalischen Salze gänzlich zu zerlegen, versetzt, so zeigt sich ein geringer Niederschlag an Bittererde, welcher kaum ein Procent des Steins be-

Niederschlag mit Schweselsäure verbunden wurde, so erhielt man, nach Entsergung der überschüssigen Bäure durch Glühen, ein Salz, welches kleine nadelförmige Krystalle von bittern Geschmack lieserte, und in Wasser ausgelöst theils bloss durch ein Uebermaas von Ammoniak, theils darauf durch Kaligefället wurde, welche Eigenschaften nur der Bittererde angehören können, vermöge ihrer Neigung mit Ammoniak Doppelsalze zu bilden.

Steine von Juvénas angestellt: eine vermittelst Sauren; eine andere mit Kali; eine dritte mit Salpetersaure, um die Menge des Schwefelgehalts zu bestimmen; eine vierte endlich mit salpetersaurem Baryt, um dem Kali nachzuforschen, welches Vauquelin in diesem Steine gefunden hat, ohne jedoch
dieses Mittel, das einzig sichere zur Bestimmung des
Kalis, anzuwenden.

Die vorhin beschriebene mit. Kali veranstaltete. Analyse ist als die genaueste zu betrachten, wenigstens hinsichtlich der am reichlichsten vorkommenden Bestandtheile. Das Resultat derselben war:

Kieselerde	•	•	. •	•	40
Eisenoxyd	•	•	•	•	23,5
Manganoxy	d	•	•	•	6,5
Thonerde	, •	•	•	•	10,4
Kalk	•	•	•	•	9,2
Chrom .	•	•	•	•	1
Bittererde	•	•	•	•	0,8
Schwefel.	•	•.	•	•	o, 5
Kali	•	•	•	•	0, 2
Kupfer	•	•	•	•	0, 1
Unvermeidli	ch	er '	Ver	lus	t 3
Unerklarlich	er	Ve	rlu	st	4,8

Der Verlust von 4 bis 5 Pr., den ich immer erhielt, statt dass ich wegen der bei solchen Analysen gewöhnlichen Aufnahme von Oxygen durch die Metalle der Meteorsteine eine Zunahme hätte vorsinden sollen, lasst mich vermuthen, dass hier in dem Steine von Juvénas das Eisen und Mangan im oxydirten Zustande anwesend sind. Dafür spricht auch der Umstand, dass kein Theilchen der gepülverten Masse vom Maguetstabe angezogen wird.

Wenn nun die Metalle als Oxyde anwesend sind, so lässt es sich freilich leicht erklären, warum der Stein während der Analyse an Gewicht zunimmt; woher aber der Verlust? Das, gestehe ich, weissich nicht.

Ich hoffte eine Erklarung dieses Umstandes durch Destillation einer Portion des Steins zu erhalten, altein obgleich bei diesen Versuchen die angewandte Menge um mehrere Procente sich verminderte, so gelang es mir doch nicht, die Ursache des Verlustes zu entdecken. Das zum Auffangen der Gase bestimmte Kalkwasser wurde nicht trübe; es zeigte sich im Halse der Retorte und in dem angewandten kleinen Ballon keine Feuchtigkeit. Bloß eine unmeßbare kleine Menge schweflige Säure fand ich in dem Kalkwasser, übrigens aber nur einen kaum merklichen Geruch nach dieser Säure in dem übrigen Apparate.

Die Menge des gefundenen Kali ist nur klein; da indess dasselbe den Feldspathkrystallen anzugehören scheint, welche in dem ungleich zerstreut sind, so mag der Kaligehalt eben so variiren, als das Verhältniss der Krystalle. Am merkwürdigsten ist die Uebereinstimmung der Bestandtheile, welche dieser Stein mit dem neulich zu Jonzac gefallenen zeigt.

Die völlige Abwesenheit des Nickels, das beinahe ganzliche Verschwinden des Schwesels und der Bittererde, an deren Stelle hier eine übergroße Menge von Kalk und Thonerde getreten ist, unterscheiden die heiden letzten Meteorsteine auffallend von den früher bekannten.

Ein drittes Beispiel einer solchen ungewöhnlichen Zusammensetzung finden wir an dem bei Lontola im Gouvernement Wiborg in Finland den 13. Dec. 1813 gefallenen Stein, worüber Hr. Nordenskiöld *) folgendes mittheilt:

"Diese Meteorsteine (denn man hat deren meh"rere gefunden in einiger Entsernung von einander)
"sind sehr zerreiblich; sie sind überzogen mit einer
"weniger glanzenden Kruste; sie bestehen größten"theils aus einem grauen Pulver von kleinen Olivin"körnern und einer weißen Substanz, welche sich
"vor dem Löthrohre wie Leuzit verhält. Man
"findet darin keine für den Magnet anziehbare Me"talltheilehen."

Bei der Analyse wurde darin kein Nickel gefunden; nach Chrom hatte Hr. Nordenskiöld nicht gesucht.

In unsern Steinen von Jonzac und Juvénas, welche mit dem aus Finland eine auffallende Aehnlichkeit zeigen, findet sich Chrom und zwar ohnge-

^{*)} S. dieses Jahrbuch I. 160.

fahr 1 Pc., wie in den gewöhnlichen Meteorsteinen, und ich schließe hieraus mit noch mehr Zuversicht als im Jahre 1820, daß dieses Metall ein constanterer Bestandtheil derselhen ist, als Nickel.

Hier hätten wir also drei Meteorsteine; welche keinen Nickel enthalten, dagegen aber (wenigstens bestimmt die beiden französischen) Chrom, und worin die Thonerde und Kalkerde an die Stelle des Schwefels und der Bittererde getreten sind, wenigstens größtentheils. Wenn sich ihre Zahl vermehren sollte, so würden wir hald zwei Hauptvarietäten der Meteorsteine annehmen müssen.

Die eine würde die große Anzahl derjenigen umfassen, welche Nickel, viel Schwefel und Bittererde, und wenig Kalk und Thonerde enthalten. Zu der andern würden die Meteorsteine gehören, worin sich kein Nickel, wenig Schwefel und Bittererde, aber viel Thon und Kalk befinden.

Zu diesen aus den Mischungsverhältnissen hergenommenen Kennzeichen würden noch die äußern Eigenthümlichkeiten dieser beiden Varietäten kommen.

Die meisten und bekanntesten sind sest und cohärent: man bemerkt darin Eisentheilchen, welche der Reibkeule widerstehen und vom Magnet angezogen werden. Die andern dagegen sind zerreiblich, leicht zu pülvern, ohne zähe Eisentheilchen und nicht magnetisch.

Die geringe Cohasion der letztern scheint von eingemengten fremden Theilchen, nämlich von Feldspath (nach Andern von Leuzit) herzurühren. Sie sind weniger hemogen als die früher bekannten.

Diese Ideen deute ich bloß an und überlasse es andern Naturforschern, ihnen die Entwickelung zu geben, deren sie falig seyn dürften.

Nachschrift. Nach der Vorlesung dieser Abhandlung habe ich mich von Neuem überzeugen
wollen, oh der Stein so wenig Schwefel enthält, als
ich angegeben, und behandelte zu dem Ende 100
Theile desselben zu zwei Malen mit dem sechsfachen
Gewichte salpetersaurem Kali; allein die dadurch
erhaltene Schwefelsaure war nicht beträchtlicher als
die vorhin vermittelst salpetersaurem Baryt gefundene Menge.

Ph. Grouvelle über die basischen und sauren salpetersauren Salze *).

Es hat Berzelius die basischen Nitrate des Bleis. und Kupfers analysirt und gefunden, daß sich darin das Oxygen der Säure zu dem der Grundlage verhält, wie 5 zu 1; 2; 5; 6: andere basische salpetersaure Salze scheint derselbe indeß nicht untersucht zu haben. Hier folgen jetzt einige der vorzüglichsten, zugleich mit den Analysen einiger sauren Nitrate.

Basisches salpetersaures Zink. :

Dies Salz wurde auf zweierlei Weise bereitet: durch Abdampfen einer Zinkauslösung sast bis zur Trockne, und durch Behandlung des salpetersauren Zinks im Uebermaass mit ein wenig Ammoniak. Eine bestimmte Menge des erstern basischen Nitrats, das beim Glühen 5,107 Grammen Oxyd zurückließ, wurde behandelt mit reinem Kali, bis die Flüssigkeit das Curcumäpapier leicht röthete, darauf filtrirt und mit Salzsäure übersättigt: man erhielt 1,217 Kaliumchlorid, entsprechend 0,384 Salpetersäure. Das Kali hatte etwas Zinkoxyd ausgelöst, wodurch sich die

^{*)} Aus den Ann. de Ch. 1322. Fevr.

über basische und saure Nitrate.

enge des Chlorids vermehrte. 2,347 Gr. von dem ben basischen Nitrate, welches im Sandbade geocknet worden, gab bei dem Glühen 1,948 Oxyd. es Salz enthält hiernach

						100.
2		Wasser	•	•	•	4,56
1		Saure '	•	•	•	13,75
4	Atome	Oxyd	. •	•	•	81,69

Basisches salpetersaures Eisen.

Durch starkes Abdampsen bereitet, getrocknet einer Glasröhre bis zur ansangenden Zersetzung. 302 Gr. hinterließen beim Glühen 1,543 rothes Einoxyd. Das Salz enthielt auch Wasser. Also:

4	Atome	Eisenox	yd	•	•	81,26
1	/	Salpeters	săui	re	•	14,06
2		Wasser	•	•	•	4,68
						100.

Dasselbe Salz in einem Schälchen stark getrockst, gab ein gleiches Resultat. Es ist also wie das brige Zinksalz, zusammengesetzt.

Basisches salpetersaures Wissmuth.

5,348 Gr. durch Wasser gefället, darauf unter Luftpumpe getrocknet, hinterließen beim Glüin 4,353 Oxyd. Hiernach

1		Säure . Wasser				
4	,	A A SCOUL	•	•	•	1,00
				-		100.

Das durch Alkali, doch nicht im Uebermaals, aus dem sauren Wissmuthnitrate gefällte hasische Salz gab genau dasselbe Resultat.

Basisches salpetersaures Quecksilberoxydul.

1. Durch Wasser gefälltes. Das schwarze Oxyd wurde durch Kali im Uebermaass geschieden, dann auf dem Filter gesammelt und gewogen. 8,979 Gr. gaben 7,947 Oxydul

2. Durch Kali, nicht im Uebermaasse, gefälltes. 8,179 gaben 7,251 Oxydul; und 6,761 bei einem andern Versuche 5,972; also ganz das vorige Verhältnis von 2 At. Oxydul zu 1 At. Säure.

Basisches salpetersaures Quecksilberoxyd,

1. Durch Wasser gefälltes. 4,389 gaben 3,901 rothes Oxyd.

2 Atome Oxyd 88,97

1 — Saure . . . 11,03

2. Durch Alkali nicht im Uebermaaße gefälltes. Dieses basische Salz kann man nicht aussüßen, weil es durch Wasser sogleich und ganzlich zersetzt wird. Auch das mit Wasser gefällte wird durch siedendes Wasser zersetzt, welches sämtliche Säure zugleich mit ein wenig Oxyd aufnimmt. Man mußte daher das vom Kali durch Filter geschiedene Salz bloß zwischen Papier ausdrücken und dann in dem Vacuo

trocknen. Es war dann schön gelb und zersetzte sich nicht an der Luft. 6,8 gaben 5,91 rothes Oxyd. Hiernach und nach einer zweiten Analyse fand sich mehr Saure, als im Verhältniss von 1 At. Saure zu 2 At. Oxyd; da hier aber noch neutrales Nitrat zurückgehalten wird, so kann man das Verhaltniss als das richtige ansehen.

Diesen Analyseu zu Folge findet sich in den bis jetzt untersuchten basischen Nitraten das Oxygen der Saure zu dem des Oxyds nach den Verhältnissen 5 zu 1; 2; 3; 4; 6 und 8.

Ueber die sauren Nitrate.

Nachdem nun aus der gefundenen Zusammensetzung der hasischen Nitrate des Wissmuths und
Quecksilbers geschlossen werden kann, was bei der
Zersetzung der neutralen Nitrate durch Wasser vorgeht, so ist noch das Verhältnis zwischen dem als
basisches Salz gefällten Oxyde und dem in der Auflösung zurückbleibenden zu untersuchen.

Es wurden 10,142 Gr. krystallisirtes salpetersaures Wissmuth im Feuer getrocknet, um soviel möglich die überschüssige Saure zu entsernen, und dann mit einer großen Menge Wasser behandelt: man erhielt 5,493 basisches Salz, worin sich außer dem gebundenen Wasser noch etwas Feuchtigkeit befand. Nun enthalten

10,142 neutrales Nitrat an Oxyd 6,014, 3 At. 5,493 basisches — — 4,471, 2 —

Aus 3 At. neutralem Nitrat haben sich also ge-fallet 2 At. Oxyd und 1 At. Saure; in Auslösung ge-blieben sind 1 At. Oxyd und 5 At. Saure.

Ferner gaben 16,519 neutrales salpetersaure Quecksilberoxyd 2,491 basisches. Nun enthalten

19,519 neutrales Nitrat an Oxyd 12,972 2,491 hasisches — — 2,226

Es sind also aus 12 At. neutralem Nitrat gefälle 1 At. basisches und im Wasser aufgelöst gebliebe 10 At. Oxyd und 11 At. Säure.

Endlich gaben 17,950 neutrales salpetersaum Quecksilberoxyd mit kaltem Wasser 4,622 basisches Da nun in

17,950 neutralem Nitrat an Oxyd 12,000 6 At.

4,622 basischem — — 4,122 2 — so hat sich abgesetzt 1 At. basisches Salz; aufgelöst gebliehen sind aber 4 At Oxyd und 11 Säure.

Hiernach wird die Zusammensetzung der erhaltenen sauren Wissmuth- und Quecksilbersalze solgende seyn:

neutral sauer

 Wissmuthoxyd
 . 1 At.
 . 1 At.

 Säure
 . 2 —
 . 5 —

 Merkuroxydul
 . 1 At.
 . 10 At.

 Säure
 . 1 —
 . 11 —

 Merkuroxyd
 . 1 At.
 . 4 At.

 Säure
 . 2 —
 . 11 —

wobei sich kein bestimmtes Verhältnis der überschüssigen Säure zu dem Gehalte der neutralen und basischen Salze findet. Wenn man überdem bemerkt, dass schon das Wasser allein durch Sättigung der Säure das basische salpetersaure Quecksilberoxyd zu zersetzen vermag, so wird klar, dass sich hier keine bestimmten sauren Salze bilden, sondern vielmehr Verbindungen der neutralen Nitrate mit Wasser und Säure, worin die Säure, zugleich auf das Wasser

d das neutrale Salz wirkend, die fernere Zersezng durch Wasser hindert.

Für diese Annahme spricht auch die Beobachng, dass nämlich bei der Zersetzung des neutralen
aweselsauren Quecksilbers durch Wässer nur eine
sine Menge Metall mit sehr vieler Säure aufgelöst
sibt, da doch sonst Merkuroxyd durch Schweselare nur schwerauslöslich gemacht wird.

Läst man jene Erklärung nicht zu, welche bemmte Zusammensetzung will man denn in dem
uren salpetersauren Quecksilberoxydul annehmen,
elches auf 10 At. neutrales Salz nur etwa 1 At.
erschüssige Saure aufnimmt? oder in dem sauren
hwefelsauren Quecksilber, das dagegen wieder eine
gemein große Menge Saure erfordert?

Ueber die alkalische Reaction der durch Kohlensäure in Wasser aufgelösten kohlensauren Talkerde.

Von C. H. Pfaff in Kiel.

alton bemerkte (Schw. J. IV. 1. S. 121), dass die basische Reaction eines Wassers, das kohlensauren Kalk enthält, fortbestehe, auch wenn das Wasser mit noch so viel Kohlensaure versetzt werde. Dasselbe gilt nach meinen Versuchen auch von der kohlensauren Talkerde. Eine Auflösung derselben in Wasser vermittelst der Kohlensaure reagirt alkalisch, auch wenn durch künstliche Compression in das Wasser mehr Kohlensäure gebracht wird, als és unter dem gewöhnlichen Lustdruck aufnehmen kann. Diese alkalische Reaction übt es nicht bloss auf Fernambukpapier, sondern auch auf Rhabarberpapier und Curcumapapier aus. Es ist merkwürdig, dass sich Kalk und Talkerde hierin von dem Natron und Kali unterscheiden, die in warmen Wasser aufgelöst bei überschussiger Kohlensaure ihre alkalische Reaction verliehren. Wenn ein Wasser keines von diesen beiden kohlensauren Alkalien enthält, doch alkalische Reaction auf Rhabarber - und Curnapapier zeigt, so können nur beide ersterhnte kohlensaure Verbindungen (soferne von hlensauren Ammoniak hiebei abgesehen wird) im iele seyn. Dauert die alkalische Reaction nach m Aufkochen des Wassers in diesem Falle noch rt, so war nicht bloß kohlensaurer Kalk, sondern ch kohlensaure Talkerde mit im Spiele, denn von eser bleibt auch nach Verjagung der Kohlensaure n hinlänglicher Theil aufgelöst, um eine alkalische eaction zu begründen; hört diese dagegen ganzlich if, so ist kohlensaurer Kalk allein die Ursache dain gewesen, und in diesem Falle ist die von Dalton orgeschlagene Methode, die Menge des Kalks durch ittigung mit einer Saure zu bestimmen, anwendbar. ie so bestimmte alkalische Reaction der kohlensauren alkerde macht es schwer zu bestimmen, ob die ich dem Aufkochen noch fortdauernde alkalische eaction von dieser oder von kohlensauren Natron einen Mineralwasser abhängt. Ich habe im 2ten ande meiner analytischen Chemie S. 70 nach Berelius die Gallapfeltinctur als Reagens vorgeschlaen, welche ein kohlensaures Natron enthaltendes Vasser nach kurzer Zeit schön grün färbt. Indesn fand ich nachher, dass auch die kohlensaure 'alkerde diese Eigenschast besitzt, wenn gleich die arbe weniger schön grün, mehr olivengrun wird. sur die Zunahme der alkalischen Reaction beim brauchen des Wassers kann daher darüber entheiden, dass diese wenigstens mit vom kohlensauen Natron abhängt. Fernambukpapier ist in allen iesen Fällen darum nicht brauchbar, weil auch eine osse Gypsauslösung dasselbe violett farbt. Uebrigens habe ich bei dieser Gelegenheit gefunden, d die Empfindlichkeit des Curcumapapiers für Alkal viel weiter geht, als ich sie im ersten Bande mei Handbuchs der analytischen Chemie (S. 246) an geben habe, und dem Rhabarberpapier nicht na steht. Die Hauptsache bei jener Verfertigung best nur darin, den Farbestoff durch Weingeist aus ziehen, da der durch Wasser ausgezogene Färbes für Alkalien viel unempfindlicher ist.

Man sieht aus dem Obenbemerkten, wie na sich die Talkerde an die Alkalien anschließt, warden auch Chevreul eine neue Aehnlichkeit mit deselben in dem Saponificationsvermögen der Talkernachgewiesen hat.

Ueber die Wollaston-Murraysche Methode, die Talkerde aus salzigen Auflösungen zu scheiden *).

Vom
Professor Pfaff in Kiel.

Ich habe diese Methode **) einer genauen Prüsung unterworsen und folgende Resultate erhalten, welche mir für die Würdigung und richtige Anwendung derselben nicht unwichtig scheinen.

a) Die Phosphorsaure mit Hülse von überschüssigem kohlensaurem Ammoniak oder atzendem Ammoniak ist unstreitig das empfindlichste Reagens für Talkerde, durch welche Saure diese auch ausgelöst seyn mag; denn die Granze der eben noch merklichen Trübung findet z. B. erst bei 50000sacher Verdünnung der schweselsauren Talkerde statt, wahrend das bloße kohlensaure Ammoniak schon bei 50sacher Verdünnung keine merkliche Trübung mehr bewirkt.

^{*)} Aus Pfaff's analytischer Chemie II. 117.

^{/**)} Wonach nämlich die Talkerde durch Phosphorsäure mit Hülfe von überschüssigem Ammonium in Form des phosphorsauren Ammoniaktalks gefället wird. S. dies. J. XXI. 280.

- 2) So schwer auslöslich aber auch das Doppelsals in blossem Wasser ist, so leicht auslöslich ist es in Säuren und selbst in der Kohlensäure. Daher wird durch die aus dem kohlensauren Ammoniak freiwerdende Kohlensäure ein Theil des gebildeten Salzes aufgelöst gehalten, und eine wichtige Maassregel ist daher, die Flüssigkeit stark zu erwärmen, wo sich dam erst der Niederschlag reichlich und darauf einigermassen mehr krystallinisch abscheidet.
- 5) Eine Unbequemlichkeit bei dieser Abtrennungsweise ist, dass sich das Doppelsalz leicht an die
 Wande des Glases anlegt und stark daran adhärirt.
 Dies vermeidet man eher, wenn man die Fällung in
 einer Porcellänschaale vornimmt und statt kohlensauren Ammoniaks ätzendes nimmt.
 - 4) Es ist unmöglich, die Menge der Talkerde nach der Menge des etwa bei 100° F. getrockneten Salzes zu bestimmen; denn schon bei der gewöhnlichen Temperatur fängt das Salz an, Ammoniak zu verlieren und überschüssige Säure zu zeigen, und es läst sich daher durch keine andere Temperatur auf einen sesten Bestand bringen, als durch starke anhaltende Glühehitze, durch welche sowohl sein Wasser, als sein Ammoniakgehalt gänzlich verjagt werden. Ich begreise daher auch nicht, wie Hr. Lindbergs on *). ein wohlgetrocknetes Salz von sesten Verhältnissen an Krystallwasser, Ammoniak und Phosphorsäure hat darstellen können, und die ganze Analyse kommt mir mehr ausgerechnet als wirklich

^{*)} S. dies, Journ, XXX. 437.

Eolge der Proportionenlehre ist, dass so manche Analysen dieser gemäß erst hintennach auf dem Papier gemodelt werden. In drei verschiedenen Versuchen gaben mir 100 Gr. des nur in gelinder Wärme getrockneten Salzes das einemal 43, das zweitemal 85, das drittemal 66 2/3 geglühetes Salz. Auf keinen Fall würde ich also rathen, die Menge der Talkerde nach der Menge des bei 100° F. getrockneten Salzes in dem Verhältnis von 19:100 zu bestimmen.

5) Einen ganz festen Anhaltpunkt für die Berechnung giebt dagegen die Menge des wenigstens eine in halbe Stunde hindurch in guter Rothglühhitze erhaltenen Salzes. Um diese Sache vollkommen ins Klare, zu setzen, stellte ich eine große Reihe von Versuchen an. Ich bereitete mir zu diesem Behuf aus gewolinlicher kohlensaurer Talkerde schweselsaure Talkerde. . Ich fand bei dieser Gelegenheit, dass die künstliche Magnesia (wie sie in Apotheken aus Fahrlken sich findet) einen nicht ganz unbedeutenden Hinterhalt an Eisen hat, der sich beim Glühen der daraus bereiteten schweselsauren Talkerde deutlich in braunrothen unauflöslichen Krystallen zeigte. Als ich von allen fremdartigen Beimischungen befreite schwefelsaure Talkerde heftig im Platintiegel glühete, fand ich, dass 100 Gran derselben einen Rückstand von 3 1/4 bis 5 1/2 hinterließen, welcher sich als basische schwefelsaure Talkerde zeigte. Nach der Menge der sich auflösenden, reinen, stark geglüheten schweselsauren Talkerde, welche ich durch Phosphorsaure und Ammoniak völlig zersetzte, konnte ich nun die Menge der Talkerde im geglüheten Doppelsalze am sichersten

In diesem Versuche enthielt also die Säure 6 Predie sich nicht mit dem Oele verbinden konnten
Dieser Rückstand hatte eine gelbe Farbe angenommen
er schmeckte noch sehr sauer, und der Geruch zeigle
einen starken Gehalt an Oel an. Auch wenn mat
einen Tropfen der Säure ins Wasser fallen ließ, a
sah man denselben zu Boden sinken, das Oel sich
davon trennen und an die Oberfläche heraufsteigen.

Bei diesen Versuchen hatte nun das Oel mit de Saure zwei Verbindungen in ungleichen Verhaltnissen gebildet: in der einen befand sich viel Oel, it der andern viel Saure und wenig Oel; und es scheinen hiernach 100 Theile Lavendelöl 56 Theile Es sigsäure aufnehmen zu können. Da aber der übrigebliebene Essig noch eine gewisse unbestimmt Menge Oel aufgelöst enthielt, so kann man allenfall annehmen, daß 50 Theile Essigsäure nöthig sind, un 100 Theile Oel zu sattigen, d. i. 1 Volum Saure für 1 Volume Oel.

Dritter Versuch. Um zu wissen, ob sich durch Wasser die Essigsaure von dem Oele scheiden ließe nahm ich 50 Theile der an Oel reichsten Verbindung und 55 Theile Wasser und schüttelte sie langund heftig durcheinander; nach der Trennung fact sich der Raum des Oels vermindert auf 35, und der des Wassers vermehrt um 15; doch war das Oelnoch sauer: es befanden sich namlich darin noch Theile Essigsäure.

20 Theile der namlichen Verbindung, geschüttelt mit 80 Maastheilen Wasser, verloren 8 Thede, und das Wasser hatte um eben soviel zugenommen. Bei diesem Versuche entzog das Wasser dem Oele -seinen sämtlichen Sauregehalt, und dazu noch etwas 'Oel, indem 20 Theile der Verbindung 7,2 Saure enthielten und um 8 Theile vermindert wurden.

Wenn die Essigsaure rein ist, so kann sie von dem Oele ganzlich aufgenommen werden; wenn sie aber eine Quantität Wasser enthält, seyen es auch nur 5 Pc., so bleibt eine Portion übrig, und dieser freie Rückstand, der sich mit dem Oele nicht verhindet, enthält natürlich eine größere Menge Wasser als der Essig vor der Operation.

Diese Eigenschaft des Essigs, sich mit dem flüchtigen Oele zu verbinden, ist nicht auffallend; man weiß es schon, wie leicht diese Saure Essenzen der Pflanzen aufnimmt; die feinen Speiseessige, wie Rosen-, Flieder- und Dragunessig, sind bekannt.

Beinahe gleiches geschieht, wenn man Kampfer in Salpetersanre oder auch nur in Essigsaure auflöst: der Kampfer bemachtigt sich des reinen löst: der Kampfer bemachtigt sich des reinen läckt: der Saure und lässt einen Rückstand zugleich mit dem Wasser übrig, welches vorher mit sämtligher Saure verbunden gewesen. Die mit dem Wasser rückständige Saure ist um so geringer, je grösser die Menge des Kampfers gewesen, was jedoch nicht-über einen gewissen Sättigungspunkt hinausgeht. Der wässrige Rückstand der Säure enthält auch eine kleine Menge Kampfer, den indess das Wasser nicht ausscheidet: dieser Kampfer beträgt etwa eben so viel als die Quantität, welche bei der Zersetzung des Kampferöls durch Wasser in dem säuerlichen Wasser zurückbleibt.

Bei Alkohol mit den Fettigkeiten finden ähnliche Wirkungen statt.

Als ich vor einiger Zeit von der Verwaltung der Octrois zu Paris befragt wurde, ob es möglich sey, verschiedene Essenzen, wie Terpenthin, mit Alkohol zu versetzen (ein von Firnissfabrikanten vielleicht versuchter Betrug), so stellte ich darüber einige Versuche an, welche mir zeigten, das man mit atherischen Oelen allerdings eine gewisse Menge Alkohol vermischen kann, ohne dass dies durch gewöhnliche Mittel zu entdecken ist, weil, solange der Alkohol an Menge nicht das Oel sehr übertrifft, die Mischung oder Verbindung nicht durch Wasser getrübt wird, und der Geruch des Alkohols durch den der starkriechenden Oele versteckt wird.

Die Resultate einiger neuerlich darüber angestellten Versuche sind folgende:

- 1) 100 Maasstheile Terpenthinöl mit 20 Alkohol zusammengemischt, trennten sich nicht in der Rube, sondern bildeten eine gleichartige Mischung. Diese Wirkung wird durch Auslösung des Alkohols in dem Oele hervorgebracht: denn der Alkohol kann nicht 5 Theile Oel auflösen.
- 2) Die obige Mischung mit Wasser mehrere Male und anhaltend geschüttelt, verminderte sich auf 108. Das Wasser hatte also dem Oele 12 Theile Alkohol entzogen, das Oel aber 8 Theile Alkohol zurückgehalten, obgleich man es sehr anhaltend mit Wasser behandelte.

Das Terpenthinöl kann also ein Zwölftel seines Volums an Alkohol enthalten, ohne dass man es

bemerkt, wenn nicht etwa an dem verminderten specifischen Gewichte. Wenn man jedoch die Waschungen mehrere Male wiederholt, so kann man auch samtlichen Alkohol dem Oele wieder entziehen.

Die Mischung oder Verbindung von 100 Theilen Terpenthinöl mit 20 Theilen Alkohol wird durch
Wasser nicht trübe; wenn man sie aber aufs Wasser bringt und dann etwas schüttelt, so sieht man
einen Theil des Alkohols sich absondern, und ins
Wasser sich verbreitend deutliche Streifen bilden.

Aräometrische Tabellen über die Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure

vom

Dr. Ure.

Unter den neuern Tabellen über die drei vorzüglichsten Miueralsäuren scheinen diese von Ure eine besondere Aufmerksamkeit zu verdienen, da sie den angegebenen Versuchen zu Folge nicht allein mit großer Sorgfalt und mit Berücksichtigung der neuern Untersuchungen ausgearbeitet, sondern auch nach guten Principien und recht practisch eingerichtet sind. Sie erschienen früher einzeln in den Annals of Philosophy und dem Journal of Science, und sind jetzt nach Ersahrungen berichtigt — (der Verfasser ist technischer Chemiker und Lehrer an dem Audersonischen Institute für Gewerbtreibende zu Glasgow) — in dem Dictionary of Chemistry 1821. Artikel Acids zusammengestellt worden.

Die zunächst folgende araometrishe Tabelle über die Salzsäure hat vier Columnen. In der ersten Columne hat die concentrirteste Saure ein spec. Gewon 1,192 bei 60° F. (welche Temperatur allen diesen Tabellen zum Grunde liegt); stärker kommt die Salzsäure bei chemischen Arbeiten nicht leicht vor.

Die zweite Columne giebt das Gewicht an, unt welches eine erdige oder kalische Grundlage durch den Zusatz der beistehenden Saure nach dem Glühen sich vermehrt zeigt (denn eine solche trockne Salzsäure giebt es eigentlich nicht). In der dritten Columne findet sich der Gehalt an Salzsäure-Gas nach Gewicht, gemäß directen Versuchen. Die vierte zeigt das darin befindliche Chlorin nach Davy's Theorie an. Den Berechnungen sind die specifischen Gewichte 2,4735 für das Chlorin und 0,0694 für das Hydrogen, folglich 1,2715 für das Salzsäure-Gas, zum Grunde gelegt, die atmosphärische Luft als Einheit genommen.

Tafel der Salzsäure.

		•		, •							
Specifisches Gewicht	Trockne Salzsäure	Salzsaures - Gas	Chlorin	Specifisches Gewicht	Trockne Salzsäure	Salzsaures Gas	Chlorin	Specifisches Gewicht	Trockne Salzsäure	Salssaures	
1,1020	28,30	37,60	36,50	1,1272	18,68	24,82	24,09	1,0010	9,05	12,03	1
1,1900	28,02	37,22	36,13			44	23,72	1,0590	8,77	11,65	
1,1881	27,73	36,85	35,77	33	- 1			71	49	28	1
63	45	4?	40	14	17,83	23,69	22,99			10,90	
45			4	1,1194	55				7,92	53	
27			34,67	73	26	22,93	26			15	
, 1 8				55	16,98	56	21,90	1,9495		9,77	
1,1790	32	34,97	33,94	- 34	70	18	53	77		, 40	
72	• 4	59	58	15	41	21;81			6,79	2	
. 53	25,75			1,109?			28,80	38	51	8,65	
, 35	47		32,85	77	15,85			18	23	27	
15	19	46			50	20,68	7	1,0399		7,89	
1,1698		9			28		19,71	_		52	
79		32,71			15,00	19,93			38	14	
61	h 1		39	1,0999		55			9	6,77	
42		31,96	0	80				24	4,81	、、39	
24	23,77	58	30,66	60		18,80	25	4	53	2	
5	49	21	29	41	13,87	42		1,0285	24	5,64	
1,1587	20	30,83	29 29,93 56 20	22	58		52	66	3,96	20	1
	22,92	40	50	2	30	17,67	15	47		4,89	
. 50	64	. 8	20			29	16,79	28		51	
. 31	30		28,83	03	12,73	16,92	42	9	11	14 3,76	
10				44			6	1,0190		3,76	
1,1401	21,79	28,95	10	23		17	15,69	71		38	
. 71			27,74	, 5	11,88	15,79	3 3	52		1	
52			37	1,0785 65	60	42	14,96	33	1,98		
31	20,94	27,82	1	65	32	4	00!	14	70	1	
10	66		20,04	46					41	,	
1,1501				27			13,87	76	13		
71	9	20,69	25,91	7		13,91	50	j 56	0,85	13	i l
51	19,81 53	32	55	1,0688	19	54	14 12,77	37	56	0,752	
32	5.5	25,94	18		9,90	16	12,77	19		0,376	0
12	24	57	24,82	49	62	12,78	41	1,0000	0	U	
1,1293	18,90	19	45	29	34	/ 41	4			}	1
	I	l	1	li .	ŧ	1		1)	E .	ı	1

In den Verhältnissen der specifischen Gewichte und Gehalte dieser Tabelle ist hier folgendes Gesetz merkwürdig, welches auf eine logarithmische Reihe führt: Wenn man nämlich die Decimalzahlen der specifischen Gewichte (also das Uebergewicht über der Dichtigkeit des Wassers) mit 147 multiplicirt, so erhalt man nahe die Procente der trocknen Saure, mit 197 aber den Gehalt an Salzsauregas. Z. B. das specifische Gewicht einer Salzsaure sey 1,141, so ist 0,141 × 147 = 20,72 trockner Saure. In der Tabelle steht 20,66. Oder das specifische Gewicht sey 1,960, so erhalten wir 0,96 × 197 = 18,9 Salzsauregas; nach der Tabelle 18,8.

Die zweite Tabelle, die der Schweselsäure, hat drei Columnen. In der ersten Columne finden sich die Mengen oder Procente der stärksten slüssigen Säure (Vitriolol, Schweselsäurehydrat), welche in der beistehenden Säure von dem in der zweiten Columne angegebenen specifischen Gewicht enthalten sind. Die dritte Columne enthält die Procente trockner (wasserfreier eissormiger) Säure.

Ure's

Tafel der Schwefelsäure.

							·	-
Flüss. Säpre.	Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.	Flüss. Säure.	Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.	Flües, Säure.	Specifisches Gewicht.	Trockne Säure.
100	1,8485	81,54	66	1,5503	53,82	32	1,2334	26,09
99	75	80,72	65	390	00	31	260	25,28
98	60	70,90	64	280	52,18	30	184	24,46
97	39	09		170	51,37	29	108	23,65
9 6	10	78,28		066	50,55	28	032	22,83
95	1,8376	77,46	61	1,4960	49,74	27	1,1956	01
94	. 36	76,65	60	860	48,92	26	876	21,20
93	1,8290	75,83	59	760	11	25	792	20,38
92	33	02	58	6 60	47,29	24	706	19,57
. 91	1,8179	74,20	57	560	46,48	23	626	18,75
90	. 15	73,39	56	460	45,66	22	549	17,94
89	1,8043	72,57	55	36 0	44,85	21	480	12 1
88	1,7962	71,75	54	205	. 03	20	. 410	16,31
87	870	70,94	53	170	43,22	19	33 0	15,49
. 80	774	12	52	073	42,40	18	246	14,68
.85	673.	69,31	51	1,3977	41,58	17	165	13,86
84	570	68,49	50	884	40,77	16	090	05
83	465	67,68	49	788	39,95	15	19	12,23
. 82	360	66,86	48	69?	14		1,0053	11,41
81	245	05		612	38,32	13	887	10,60
68	120	65,23	46	530	37,51	12	809	9,78
79	1,6993	64,42	45	440	36,69	11	743	8,97
78	870	63,60	44	345	35,88	10	632	15
77	750	62,78	43	255	06	9	614	7,34
.76	636	61,97	42	165	34,25	8	544	6,52
75	520	15	41	080	33,43	7	477	5,71
74	415	60,34	40	1,2999	32,61	6	405	4,89
73	321	59,52	39	913	31,80	5	336	08
72	204	58,71	38	826	30,98		268	3,26
71	090	57,89		740	17	. ~ 1	206	2,446
70	1,5975	0:	36	654	29,35	2	140	1,030
69	868	56,2(35	572	28,54	τ	074	0,8154
68	760	55,45	•	490	27,72		•	} - ·
67	684	54,63	33	409	26,91			
	,	,,		• •• •	1 17 - 1	•	•	•

Die größte Condensation ist hier bei 1,6321 spec. ewicht, indem hier 100 Volum Wasser und Viiolöl zusammengemischt sich auf 92,14 Volume verchten. In dieser Saure sind aber 3 Antheile Wasr mit 1 Antheil eisförmiger Schwefelsaure verbunn, so dass beide gleiche Mengen, nämlich 3 Aneile Sauerstoff enthalten.

Auch die Schweselsaure giebt eine logarithmihe Reihe, indem der arithmetischen Reihe ihrer
ichtigkeit eine geometrische Progression ihres Gelts entspricht. Wenn namlich die specifische Dichkeit einer 10 procentigen Säure = 1,0682 als Wurl genommen wird, so sind die Dichtigkeiten 20;
; 40 u. s. w. die fortschreitenden Potenzen jener
rurzel. Oder in einer Formel ausgedrückt

$$Log S = \frac{2a}{700}$$

balt. Mithin auch a = Log S × 350.

Wenn man z. B. die Menge von Vitriolöl in einer Saure von gegebenem spec. Gew. berechnen will, multiplicirt man den Logarithmus der Zahl des ec. Gew. mit 350. (Sucht man die Menge trockner ure, so nimmt man statt 350 die Zahl 285). Um oder das spec. Gew. einer Saure von gegebenem ehalte zu finden, so dividirt man die Saureprocente it 350, worauf der Quotient den Logarithmus der ichtigkeit giebt.

Die jetzt folgende Tabelle über die Salpeterure ist wie die vorige eingerichtet.

.... Tafel der Salpetersäure.

			-			1.0			100		
sa for	olst.	rokne Säure,	ige.	Specifischer Gewicht.	Sature.	ige re,	Specifisches Gewieht.	Säure.		sches	Skure,
George	Gewicht	okne	Flessige Saure.	Pecifi	Trokne	Flüsnige Sänre,	pecifi Gewi	Prokue	Flüssige Stare.	Specifisches Gewicht,	Frok ho Skup
2/2	1			<i>y</i> -	Ę	1	က	15		0	
									39,850		
2,4	980		78,903	47	74				053		
	60	98		02.					38,256		
	40								37,459		22 17
	10								36,660		
2,4	880								35,865		20 154
	50	93	121	1 7000	60	1.6	1,2583	44	008	1,1051	191/19
1 4 %	20 7 9 0		23.324	13000	Ų÷,	£3.300	1 2460	10	34-271 53,474	1,40000	7 7 154
2 944	60	11/1	20.522	1.3793	óδ.	50,100	00	41	52,67?	1 0000	
	30	00	71.730	30	65	51.805	1.23/11	4D	51,880	71	1 8 214
	00	PA.	70.033	1.3681	64	063	1-2377	30	083	1-0764	
4.4	6 70		136	50	63	50,211	12	38	30;280	08	13 203
	40	87		1,3570	62	49,414	1,2148	37	29,489	1.0651	12 95
	00	86	68:542	20	61	48,617	1,2084	30	28,692	1,0595	11 81
1,4	570								27,895		
	30		66,948	27	50	025	1,1958	34.	008	1,0485	91.4
	00		155	1,3370	58	46,226	1,1895	33	26,301	30	8 0
1,4	460	82	65,354	23	57	45,429	33	32	25,504	1,0375	7 58
	24	61	64,557	1,3270	50	44,632	1,1770	31	24,707	20	-
11,4		89	65,760	16	55	45,833	09	30	23,900	1,0207	
	46			1,3103	54	038	1,1043	29	113	12	
	06		166						22,310		3 %
1,4	26 9	27	01,309	11,3050	52	41,444	25	27	21,510	00	
	28	70	00,572	01	51	J40 ₁ 047	[1,1405	20	20,722	1,0055	1 0

In den Verhaltnissen der Dichtigkeiten zu den Gehalten der Salpetersaure findet Ure folgendes Gesetz: Wenn man von der verdünnten Säure, welche 10 Pc. der stärksten Säure von 1,500 enthält, die Dichtigkeit = 1,054 als Wurzel nimmt, so gehen deren fortschreitende höhere Potenzen die Dichtigkeiten bei 20; 50; 40 u. s. w. Procent. Es ist nam-

lich 1,0542 = 1,111 das spec. Gewicht der Saure von 20 stärkster Saure mit 80 Wasser; ferner 1,0543 == 1,171 das der Soprocentigen, und 1,0544 = 1,254 das der 4oprocentigen Säure. Da indess die größte Verdichtung bei der Vermischung von 42 Wasser mit 58 Saure eintritt, und über und unter diesem Punkte die Curve der Condensation eine andere Richtung nimmt, also the Reihe in ihrem ganzen Verlauf nicht völlig gleichformig bleiht, so muss man zu größerer Genauigkeit in den außersten Gliedern an der Wurzel 1,054 noch eine Abanderung anbringen, welche aber sehr einfach ist. Bei der 5oprocentigen Saure verringert man namlich die Wurzel auf 1,053, und bei jeden 10 Pc. bis zu 70 um 0,002; also sur 60 Pc wird sie 1,051 und für 70 Pc. 1,049. Ueber 70 Pc. hinaus aber his zu 1,500 spec. Gew. zieht man aber von der also verkleinerten Wurzel wieder 0,0025 ab, um völlige Uebereinstimmung dieser Reihe mit der Erfahrung zu erhalten.

Auf jeden Fall verdienen die Gesetze der Progressionen in den Dichtigkeiten und Gehalten dieser Bäuren (wie anderer Auflösungen) alle Ausmerksamkeit und eine nähere mathematische Untersuchung. Gay-Lussac's Untersuchung, wie viel Alkohol durch die Kohlensäure bei der Gährung des Mostes mit fortgeführt wird *).

Man hat schon langst bemorkt, dass mit den Gasen, welche sich während der Gährung des Weinmosts entwickeln, auch spirituose Theile mit fortgerissen werden: der Geruch schon zeigt dies an. Vor mehr als 60 Jahren hat deshalb auch Goyon de la Plombarie in dem Journ. econ. 1757. Nov. vorgeschlagen, diese spirituösen Theile dadurch in dem Weine zurückzuhalten, dass man über die Gährungskuse einen hölzernen Kegel stellt, der sich mit einem Kopf nach Art der damals gebräuchlichen Blasenhelme endigte. Diese Vorrichtung hat indess keinen Eingang gefunden, wahrscheinlich wegen ihrer Unvollkommenheit und des geringen dadurch gewährten Vortheils, indem man die Kohlensäure entweichen liefs, ohne sie vorher ihrer alkoholischen Beimischung zu berauben.

Seit einiger Zeit spricht man viel von dem Gervais'schen Apparat, wodurch nicht allein ein

^{*)} Aus den Ann. de chimie et de phys. T. XVIII.

Gewinn von 10 bis 15 Pc. an Wein, sondern auch ein weit besserer Wein an Parfüm, Farbe und Starke erhalten werden soll. Das Wesentlichste dieser Vorrichtung ist ein hölzerner, auf die Kufe mit Gyps oder Thon besestigter Deckel, mit einer Oeffnung für einen großen blechernen Helm, der mit einer Kühlanstalt umgeben ist. Aus der Spitze des Helms gehen zwei Rohre, welche in ein Gefass mit Wasser herabreichen, und wovon das eine zur Verhütung von Explosionen mit einer Sicherheitsklappe versehen ist. So unvollkommen dieser Apparat seyn mag, so verdient doch der Zweck desselben alle Aufmerksamkeit; und da man über das, was durch einen solchen Apparat gewonnen werden könnte, nicht einig ist, so soll hier zunachst untersucht werden, wie viel bei der gewöhnlichen Gährung verloren geht.

Ich setze als angenommen voraus, dass die Weine aus südlichen Gegenden im Durchschnitt 1/8 ihres Gewichts absoluten Alkohol, oder 27 Pc. Weingeist liefern, bei dessen Entwickelung die Gährungswärme bis auf 30° C. steigt, während die Atmosphäre etwa 15° hat. Ferner nehme ich an, dass roo
Theile Zucker bei der Weingahrung 51,34 Alkohol
und 48,66 Kohlensaure hervorbringen. Nach diesen
Voraussetzungen mache ich nun folgende Ueberschläge:

Die während der Gährung sich entwickelnde Wärme steht mit der Menge des gebildeten Alkohols in Verhältnis, und man kann also statt der von 15 auf 30° steigenden Wärme den Mittelgrad davon, nämlich 22,5 als seststehend ansetzen.

Im Ansange der Gährung, da die Flüssigkeit nur noch sehr wenig Alkohol enthält, nimmt die Kohlensaure fast nur Wasser mit sich fort, aber nachher auch um so mehr Alkohol, je mehr davon sich in der Flüssigkeit befindet. Auch hiehei kann man also annehmen, dass die Kohlensaure in dem ganzen Verlauf der Entwicklung in der Flüssigkeit etwa mit der Halste des entwickelten Alkohols sich beisammen besiedet. Es kommt also nur darauf an zú wissen, wie viel die samtliche Kohlensaure, wahrend sie sich aus der gährenden Flüssigkeit von 15 Theilen Wasser und 1 absolutem Alkohol entwickelt, bei einer Temperatur von 22,5° mit sich fortreist und wie viel sie davon wieder abgiebt bei 15° (der mittlern Temperatur des Brunnenwassers in jenen Weingegenden).

Um die so gestellte Frage zu beantworten, muß man die Spannung des Alkoholdunstes kennen, den man bei der Destillation von 15 Wasser mit 1 absoluten Alkohol erhält. Um dies zu bestimmen, unterwarf ich eine solche Mischung der Destillation, und sammelte 10 Portionen, jede 1/50 der Flüssigkeit betragend. Ich suchte die Dichtigkeit jeder Portion und leitete daraus ihre Gehalte an Wasser und absolutem Alkohol ab. Die erste bei 93,5° C. (Siedepunkt) erhaltene Portion bestand aus 60 Volumen absolutem Alkohol und 40 Wasser; und da die folgenden immer allmählig 6 Theile Alkohol weniger enthielten, so schloss ich daraus, dass der allererste Alkohol, der sich im Ansange der Destillation der Flüssigkeit entwickelt hat, in seinen kleinsten Theilen aus 66 absolutem Alkohol und 34 Wasser zusammengesetzt gewesen seyn müsse.

Von dieser Art ist nun ohne Zweisel die alkoholische Flüssigkeit, welche durch die Kohlensaure hei 22,5° fortgeführt wird. Die Spannung dieses dunstsormigen Alkohols bei jener Temperatur und bei 15°, während derselbe noch mit der Flüssigkeit in Berührung ist, lässt sich als übereinstimmend annehmen mit der Spannung des Wassers bei Intervallen gleich 95,5° und 100°, den Siedepunkten der beiden Flüssigkeiten. Aber man muß auch die Dichtigkeit des Dunstes kennen.

Um diese zu bestimmen, diente mir die früher von mir gemachte Beobachtung, wonach die Dichtigkeit des Dunstes aus einer Mischung von Wasser und Alkohol gleich ist der mittlern Dichtigkeit der einzelnen Dünste dieser Flüssigkeiten, ganz so, als wenn sie keine Wirkung auf einander ausübten. Hierdurch erhielt ich nun als Dichtigkeit für obigen alkoholischen Wasserdunst 1,0482 im Verhaltniß zur atmosphärischen Luft.

Wedn nun 100 Gramme Zucker durch Gährung sich zersetzen, und wir als Produkte erhalten

51,34 absoluten Alkohol und 48,66 Kohlensaure;

so giebt die Menge der letztern, bei 22,5° C. und unter einem Druck von 0,76 Met. in Volum 26,85 Liter, welche vermischt mit dem Alkoholdunst, dessen Spannung bei 22,5° C. 29 Millimeter beträgt, ein Volum von 27,915 Lit. darstellen. Der Unterschied dieser beiden Volume 1,065 Lit, giebt nun das Volum des von der Kohlensäure mit fortgeführten Alkoholdunstes; an Gewicht 1,351 Gramme.

Auf dieselbe Weise findet man das Volum der Kohlensäure bei 15° zu 26,153 Liter, und vermischt mit Alkoholdunst, dessen Spannung bei dieser Temperatur nur 12,8 Millim. ist, zu 26,601 Liter; die Dislerenz dieser beiden Volume 0,448 giebt das Volum des von der Kohlensaure bei 15° zurückgehaltenen Alkoholdunstes; au Gewicht 0,575 Gr. Binun die Menge des Weingeistes, welche man aus der Kohlensaure erhalten kann, gleich der ist, welche die Kohlensaure aus der Gährungskuse bei 22,5° mit nimmt, minus der Menge, welche sie noch bei 15° zurückhalt, so hat man 1,351 — 0,575 = 0,756 Gr.

Nun sind 0,756 Gr. dieses Spirit. (esprit-de-vin) welche c 56 absoluten Alkohol enthalten, nahe gleich 1,1 Gr. Brandtwein (eau - de - vie); und da der Wein welcher dies Produkt geliefert bat, aus 1 absoluten Alkohol und 7 Wasser besteht und man 51,34 Alkot hol angenommen, so müssen 51,54 × 8 = 410,7 Gr. Wein jene 1,1 Gr. Brandtwein geliefert haben; d. k man kann aus der Kohlensanre während der Gahrung unter den angenommenen Umständen an Brandtwein noch 1/400 des Weins erhalten, oder 1/1600 der Brandtweins, den man erhalten würde, wenn kein Verlüst statt fände.

Wenn gleich die hier gemachten Voraussetzungen nicht streng genau sind, so kann das von und erhaltene Resultat doch nicht sehr von der Wahreheit abweichen. Nehmen wir das Doppelte oder 1/200 des Weins an, so erhalten wir doch langst noch nicht den von IIrn. Gervais angekündigten Gewinn. Noch ist zu bemerken, daß dieses Produkt bei ein und demselben Weine mit der Höhe der

Temperatur in den Gährungskufen über der in der Atmosphäre verschieden ausfallen muß. Ist dieser Unterschied kleiner als 15°, wie wir angenommen, so wird der Verlust noch weniger betragen; er wird aber dagegen etwas beträchtlicher seyn, wenn die Temperaturunterschiede größer als 15° sind. Da indess die durch Gährung sich entwickelnde Wärme höher steigt in großen Gesäßen als in kleinen, so kann man den durch die Kohlensäure veranlaßten Brandtweinverlust vermindern, ohne der Gährung zu schaden.

Findet man indess Vortheil darin, den wenigen mit der Kohlensaure aus den Gährungsgefässen fortgeführten Alkohol zu sammeln, so wird die Gervais'sche Vorrichtung dazu nicht sehr schicklich seyn. Man müßte vielmehr zur Condensation bloß zwei cylindrische Röhren von 4 his 5 Meter Länge, welche in einander mit 2 bis 3 Centimeter Zwischenraum concentrisch passten, anwenden. Die innere zur Ableitung der Kohlensaure bestimmte Röhre von etwa 20 Centimeter Durchmesser würde ein wenig unter dem Rande der Gahrungskuse eingefügt seyn. Der Raum zwischen den beiden Röhren würde mit kaltem Wasser gefüllt zur Condensation des Alkohols, den man denn entweder bei senkrechter Stellung des Apparats wieder zurücklaufen oder durch eine Krümmung ablaufen lassen könnte. Das kalte -Wasser würde man aus einem größern Gefaße in einem beständigen Strahle durch eine kleine, unten besestigte senkrechte Röhre zusühren, und das erhitzte Wasser durch eine bekannte Vorrichtung wieder abfliessen lassen, um eine sehr regelmässige Alikühlung zu erhalten, welche nach dem Thermome ter bestimmt werden müßte; denn das kohlensaun Gas dürste beim Austreten aus dem Apparate kein viel höhere Temperatur haben als das Abkühlung wasser, welches auch so kalt als möglich erhalter werden müßte. Uebrigens mußte die Gahrungskuffest verschlossen seyn; die Röhre aber brauchte nich in eine Plussigkeit getaucht zu werden, wie Hr. Gen vals will, welcher aus unrichtigen Begriffen von de Gahrung die Kohlensaure glaubt zurück halten müssen.

Bei dieser Vorrichtung hat man, außerdem de Vortheil, durch Bedeckung der Gahrungskufen der Wein vor der Beruhrung der Luft sichern zu kön nen. In verschiedenen sudlichen Gegenden, wo mat den Wein in großen Fuderkufen gähren last, sieh man wohl darauf, und Rozior hat diese Bedeckung langet empfoklen. Sie ist indels weniger nothig wahrend der reichlichen Entwicklung des kohlensaurer Gases, weil dieses bei seinem großen specifischen Gewichte eine Schicht zwischen der Flüssigkeit und der Lust bildet; sobald aber die Gahrung sich ihren Ende nahert und sich nur wenig Kohlensaure mehr entwickelt, kann sehr leicht durch Vermischung der Luft mit diesem Gase (welche um so schneller vot sich geht, je größer der Unterschied der Temperatur in der Kufe und in der Atmosphare und je mehr diese bewegt ist), die Gasschicht über der Plussigkeit zu schwach werden, um sie vor dem Sauerwerden zu sichern.

Ich füge noch eine Bemerkung über den Zeitpunkt der beendigten Gahrung hinzu. Dieses sonder-

bare Phanomen begleitet eine Entwicklung von Warme und Kohlensäure, und hört auf mit der Verminderung derselben. Wenn man also genau den Gang der Temperatur in der Kuse, verglichen mit der in der Atmosphäre, verfolgt, so kann man leicht die Beendigung des Gährungsprocesses hestimmen. Noch leichter aber dient dazu die Beobachtung der Kohlensaure, wann ihre Entwicklung aufhört, oder wenigstens sehr schwach wird. Zu dem Ende kann man an der Kufe, etwa 8 bis 10 Centimeter unter ihrem Rande, eine Rohre von 3 bis 4 Cent. Durchmesser besestigen, welche mit einer Krümmung an der Aussenseite einige Decimeter herabgeht. Durch diese Röhre wird wahrend der Gahrung Kohlensaure ausströmen, und das Aufhören der Kohlensaurebildung kann man vermittelst eines brennenden Lichtes, welches man an die Oeffnung halt, leicht erkennen.

Besser noch ist vielleicht ein Cylinder oder eine Glocke von Blech, von 1 bis 2 Decimeter Durchmesser und 5 bis 10 Dec. Länge, versehen mit einer heberartig gekrümmten Röhre, wodurch das in dem Gefasse gesammelte Gas abströmt. Das Gefass würde am Rande der Kuse über die Flüssigkeit gedeckt, um die Kohlensaureblasen aufzufangen, welche dann durch die Röhre fort und allenfalls in eine kleine Schicht Wasser geleitet werden könnten, worin man die Entwicklung des Gases genau und leicht beobachten würde. Einer Verstopfung der Röhre könnte man durch ein Sieb vorbeugen.

Untersuchung der Frucht des Baobab,

VOD

Vauquelin.

(Aus den Mem. du Museum. VIII. 1.)

Es scheint Thevet zuerst von dem Baohab gesprochen zu haben unter der Benennung des Baumes vom grünen Vergebürge. Prosper Albin erwähnt desselhen unter der Benennung Baohab bei den Pflanzen von Aegypten. Jul. Cäs. Scaliger, de Subtilitate Lib. VI. nennt ihn Guanabanus; bei L'Ecluse de Plantis exoticis Lib. II. kommt er unter dem Namen Abavo oder Abovi vor. Die Bewohner des Senegals nennen ihn Goui und seine Frucht Boui. Die Franzosen bezeichnen ihn unter dem Namen Celebassier und nennen die Frucht Affenbirn.

Adanson, welcher mehrere Jahre am Senegal sich aufhielt und alle Theile dieses Baums in Musse zu beobachten Gelegenheit fand, hat ohne Zweisel die vollständigste und mit genauen Abbildungen begleitete Beschreibung dieses Baums geliesert. Man sindet auch bei ihm sehr interessante historische Notizen

ron allem dem, was man in dem Lande über denselen wußté *).

Der Baobab ist nach allen Nachrichten der gevaltigste und stärkste aller bekannten Bäume: wenn
nan ihn in der Nähe betrachtet, sagt Adanson, so
rscheint er mehr wie ein Wald, denn wie ein einelner Baum; sein Stamm hat oft an 77 Fuss im Umange, und seine Aeste stehen wohl über 150 Fuss
useinander.

Nach Adanson soll der Baobab mehrere tauend Jahre leben; die Blumen sind größer als die ler Magnolia und von weißer Farbe: sie gehören zu der Malvenform. Die Blatter haben Achnlichkeit nit denen des Indischen Kastanienbaums.

Die Frucht ist braun, holzig, und bildet ein verlängertes Ovoid von etwa einem Fuls Länge und bis 7 Zoll größter Dicke. Man findet auch wohl Früchte bis zu 1 1/2 Fuls Länge. Im frischen Zutande sind sie mit einem feinen Flaum von grünlicher Farbe bedeckt. Inwendig findet man viele Saanen, die mit einem Fädchen festhangen und mit unzähligen Fädenbündeln in 10 bis 14 Fächern eingesichlossen sind.

Diese Körner sind üherzogen mit einer weißen körnigen und wie Stärkmehl schimmernden Substanz, welche einen sauren etwas zuchrigen Geschmack hat. Nach Wegnahme derselben erblickt man den nierenförmigen Saamen von der Größe einer kleinen Bohne. Auch dieser Saamenkörper ist noch mit einer röthlichen leicht abzulösenden Substanz überzogen,

^{*)} Mem. de L'Academie des Sciences. Paris 1761.

worauf erst die eigentliche Saamenhülle folgt, wels che schwärzlich und hart ist und einen weilsen sülen mandelartigen Kern einschließt *).

Als man die mit ihren Hüllen umgelenen Korkiner ins Wasser legte und darin von Zeit zu Zeit schüttelte, so löste sich die stärkeartige Snbstanz in welche darauf sich zum Theil niederschlug, größten theils aber im Wasser auflöste und dasselbe schleimig und schäumend machte: auch hatte es einen säuerlichen etwas zuckrigen Geschmack erhalten.

Die Abscheidung des unauflöslichen Mehls vermittelst Leinewand war mühsam wegen der Viscosität der Flüssigkeit: das Filtrat war nicht klar, sondern behielt ein opalisirendes Ansehen, welches sich auch nach dem Seihen durch Papier nicht verlor.

Nach dem Zusatze von Alkohol entstand ein beträchtliches Gerinnen von schleimiger Substanz. Um aus der Flüssigkeit das Geronnene abzusondern, drückte man sie durch Leinewand und filtrirte sie darauf durch Papier, wodurch sie nur schwierig und noch trübe durchgieng. Das Zurückgebliehene wurde mit Alkohol nachgewaschen, um alles Auflösliche abzusondern und dann ausgedrückt.

Diese Substanz war weiß, halbdurchsichtig und sehr voluminös, zog sich aber beim Trocknen beträchtlich zusammen; sie war dann hart und spröde und dabei noch durchsichtig. Sie hatte einen glasigen

^{*)} Vier von diesen Körnern wurden im Pariser Pflanzengarten im Monat Juli 1821 gesteckt: sie giengen nach 5 Wochen auf, und wuchsen in kurzer Zeit zu einer 5 Zell hohen Pflanze.

and glänzenden Bruch, wie Senegalgummi, und rannte unter Erweichung und mit einem Gummieruch. Sie löste sich leicht in Wasser auf, und ieß sich daraus wieder durch Alkohol in geroniener Gestalt aber völlig durchsichtig fällen. Mit lalpetersäure behandelt, gab sie Kleesäure und ichleimsäure. Ueberhaupt erhielt sich diese Subtanz völlig wie arabisches Gummi.

Ueber die Säure der Baobabfrucht.

Nachdem das Gummi aus der Auflösung durch Alkohol gefället und ausgeschieden worden, suchte nan die Saure und die zuckrige Substanz, deren Anwesenheit der Geschmack verrieth. Zu dem Ende wurde der Alkohol durch Destillation entfernt, und in Theil der Feuchtigkeit durch gelinde Warme ibgedampft, worauf man die Saure durch kohlensauren Kalk, in kleinen Portionen zugesetzt, sättigte.

Als man nun den Niederschlag mit Schwefelture behandelte, um die Pflanzensaure auszuscheiden, so ließ sich aus dem entstehenden Aufbrausen unf die Anwesenheit eines kohlensauren Salzes schliesten. Nachdem der schwefelsaure Kalk gewaschen worden, vereinigte man die Flüssigkeiten und dampfte sie ab.

Man erhielt nun eine Säure von gelber Farbe und sehr scharfen Geschmack; allein ohngeachtet der Concentration konnte man darin keine Crystallisation bemerken: sie bildete einen zähen Syrup! In der Meinung, dass vielleicht durch zurückgebliebenes Gummi die Krystallisation verhindert worden, löste ich die Säure wieder in Alkohol auf, allein es blieb

Journ. f. Chem. N. R. S. Bd. 4, Heft.

nichts zurück, und die abgedampste sehr saure Auflösung krystallisirte eben so wenig, wie vorhin.

Durch diese Saure wurde das essigsaure Blei it weißen Flocken gefallt, die sich aber im Uebermaal von Saure wieder auflösten. Der Bleiniederschlanimmt beim ruhigen Hinstellen keine krystallinisch Form an, wie das spiersaure Blei: es scheint die Säure vielmehr die meiste Aehnlichkeit mit der Aepfelsäure zu haben.

Als eine andere Portion des Safts, statt mi Kalk, mit kohlensaurem Blei und übrigens wie vor hin behandelt wurde, so erhielt man eben so went eine krystallisirte Säure; endlich schlug man den von Gummi befreiten Saft mit Bleizucker nieder und zersetzte den Niederschlag durch Schwefelwasserstoff allein auch dadurch konnte keine krystallisirbat. Säure erhalten werden.

Ueber den Zucker des Baobabs.

Die vom Gummi und der Säure befreite Auflö bung gab bei langsamen Abdampfen einen Syrup von gelber Farbe und zuckrigem, etwas bitterlichen Geschmack. Bei der Auflösung desselben in Alkoho sonderte sich eine kleine Menge eines Kalksalzes in Gestalt eines weißen Pulvers ab.

Dieser Zucker scheint zu den nicht krystallsirbaren Arten zu gehören, wenigstens konnte ich bei langen Hinstellen desselhen keine Spur von Krystallisation darin bemerken, obgleich ich durch mehrmaliges Auflösen in Alkohol gewiß alles Gummi daraus entfernt hatte. Freilich war aber die von mir dargestellte Menge nur gering.

Die unauflösliche Hülle der Frucht.

Die außere Hülle der Baobabkörner ist in Wasser unaustöslich, und wenn sie mit Wasser ausgesüßt worden, ohne Geschmack. Beim Trocknen färbt sie sich gelblich, wird halb durchsichtig, und nimmt die Elasticität und Festigkeit des Horns au. In Wasser gelegt, erweicht sie wieder und blähet sich auf, ohne aber sich aufzulösen. In einem verschlossenen Apparat der Hitze ausgesetzt, liefert sie eine sehr saure Flüssigkeit und ein sehr braunes Oel, woraus sich beim Zusatz von Kali ammoniakalische Dämpse entwickeln.

Die rückständige Kohle betrug 22 1/2 Pc. und hatte die Gestalt der angewandten Substanz behalten. Beim Verbrennen lieferte sie eine aus Eisen, kohlensaurem und phosphorsaurem Kalk zusammengesetzte Asche, mit etwas wenigem Kali.

Es hat also diese Hülle viel Aehnlichkeit mit Holzsubstanz, die etwas Gummi enthalt. Die Holzfaser gehört ohne Zweifel den Faden an, woran die Kerne befestigt sind; das Gummi aber ist von unauflöslicher Art, denn es war wiederholt mit Wasser behandelt worden. Auch etwas stärkeartige Substanz war darin enthalten; denn mit Jodinauflösung entstand eine schöne blaue Farbe. Uebrigens gab die Kernhülle, mit Salpetersaure behandelt, Kleesaure, Schleimsaure, Wachs und eine gelbe bittere Substanz; es blieb eine weiße feinzertheilte Masse, wie Papiermasse, zurück, welche sich in Salpetersaure unauflöslich verhielt. Es war reine Holzfaser.

464 Vauquelin über die Frucht des Baobab.

mittel: sie nennen das Pulver Ale. Sie befördern dadurch die Transpiration, und stillen die Hitze des Bluts und des Harns, wie sie sagen. Adanson rühmt seine Wirkungen: er bediente sich desselbet als Schutzmittel gegen die hitzigen Fieber, welchen den Monaten September und October, wenn nach Aufhören des Regens die Sonne den Boden trocknet, eine große Menge Europäer wegraffen; er bereitels daraus eine Tisane, wovon er Morgens und Abende während dieser Monate eine kleine Quantität trank. Er ist überzeugt, dadurch allein 5 Jahre lang von Diarrhöen und Fiebern verschont geblieben zu sere

Die Frucht des Baobabs ist nicht weniger nüten lich: man geniesat das schwemmige, die Gramen umgebende Fleisch, welches besonders frisch recht angenehm schmeckt, und auch getrocknet noch gesucht wird. Nach Prosper Albin wird die Frucht besonders aus den Umgegenden von Marocco von den Mauern nach Aegypten in den Handel verbreitet. Die Einwohner von Cairo bedienen sich der weichen Theile der Frucht in gepülvertem Zustande gegen ansteckende Fieber, Blutspeien, Milzstecken, Ruhren u. s. w. Dieses Pulver hat bei ihnen den Namen Lemnische Erde (?).

Außerdem enthält der Baobabsaft einen färbenden Stoff, welcher mit Alkalien eine schöne Rothweinfarbe annimmt, und ein Kalksalz, wahrscheinlich äpfelsaures; indess giebt das Ammoniak mit dem
Safte, worin sich dies Salz befindet, keinen Niederschlag.

Nach diesen Versuchen ist die Substanz, welche die Saamenkorner der Baobabfrucht umgiebt, vorzüglich zusammengesetzt aus einem dem arabischen ähnlichen Gummi, aus einem gährungsfahigen, aber nicht krystallisirbaren Zucker, aus einem Satzmehl, einer Säure, welche der Aepfelsäure gleicht, und endlich aus einer holzigen Materié.

Der mit Wasser ausgedrückte Sast giebt ein angenehmes Getränk, doch wird der zuckrige und sauerliche Geschmack bei einem Uebermaass von Wasser zu sehr durch das vorwaltende Gummi verdrängt.

In kurzer Zeit geht dies Getränk in Gährung über; da aber der Zuckergehalt nur gering ist, so entwickelt sich nur wenig Alkohol, und ohne sich aufzuklären, wird es bald sauer, unter Absetzung eines weißen Niederschlages.

Wenn man indess diesem Saste etwas Zucker zusetzen wollte, etwa 1 Unze auf ein Liter, so würde
man ein stark geistiges Getrank erhalten, woraus sich
ein Theil des Gummi während der Gährung absondern, und dann gewiss ein angenehmer und sich gut
haltender Likör entstehen würde.

Gebrauch der Blätter und der Frucht des Baobabs.

Die Neger am Senegal mengen die gepülverten Blatter und Rinden des Baobabs unter ihre Nahrungsgegen zieht den Nordpol an, und auf den Südpol scheint es gar nicht zu wirken. Bei diesen Versuchen bemerkte ich zugleich: dass Eisen die Nadel aus größerer Ferne abstößt, als es sie anzieht; dass ferner die Mittagswärme die Wirkung des harten und weichen Eisens auf die Nadel merklich schwacht, dass eine Stahlnadel zu dieser Zeit auf sie gar nicht, ein Messer von weichem Eisen kaum bemerkbar auf sie wirkte.

Von diesen Versuchen mit der Magnetnadel gieng ich nun zu folgenden über:

A. Eine feine Nadel von hartem Eisen (eine Nahnadel) erhält sich auf einem Glase Wasser schwimmend, wenn man sie ganz leise und wagerecht darauf legt *); und sie drehet sich auf dem Wasser so lange, bis sie genau in der magnetischen Linie zur Ruhe kommt. Bei diesem Versuch legte ich drei Nadeln zugleich, jede auf ein besonderen Glas Wasser; jede bekam dieselhe Richtung, jede folgte dem magnetischen Zuge unseres Erdkreises. Die Spitze der Nadeln ist jedesmal nach Süden, das

^{*)} Anm. Wie man die Nadel zum Schwimmen bringt, habe ich selbst erst durch öfter wiederholte Versuche gelernt. Ehe es mir gelang, hielt ich es gegen das Genetz der Schwere, mithin für einen thörichten Versuch; und wird fast immer gelingen, wenn man folgendes beobachtet: ich fasse die Nadel mit den Spitzen des Daumens und Zeigefingers in ihrer Mitte, halte sie ganz wagerecht und nähere mich der Wasserfliche, bis meine Fingerspitzen fast das Wasser berühren. Jetzt thue ich ich Finger auseinander, so dass die Nadel nur einen kurzen. Fall auf das Wasser zu machen hat.

dickere Ende nach Norden hingewandt; und man kann sie aus dieser ihrer Lage verschieben wie man will, sie kehrt immer in dieselbe zurück.

B. Eine Messingnadel bleibt in derselben Richtung auf dem Wasser liegen, wie man sie darauf gelegt hat.

C. Legt man eine zweite Eisennadel, einen Zoll entfernt von der ersten, auf dasselbe Glas Wasser, so nähert sich das Ende der einen erst langsam dem der andern, dann ziehen sich beide Enden rasch an bis zur Berührung, und sogleich darauf legt sich eine Nadel an die andere. Sie hängen jetzt so fest aneinander, daß sie der Trennung einen ziemlich starken Widerstand leisten.

Nimmt man statt dieser zweiten Stahlnadel eine Nadel von Messing, Holz, Harz u. s. w., so ist nicht die geringste Anziehung wahrzunehmen. Jene Anziehung kann also keine elektrische, sondern nur eine magnetische seyn. Sie hat jedoch nicht Stärke genug, um durch Glas hindurchzuwirken: denn wenn man eine Glasscheibe zwischen beide Stahlnadeln hält, so bleiben sie ruhig an ihrer Stelle liegen.

D. Hartes Eisen stößt den Nordpol dieser schwimmenden Nadel ab, und zieht den Südpol an. Weiches Eisen zieht den Nordpol an, aber auf den Südpol hat es gar keine Wirkung. Ihre beiden Pole verhalten sich also zum harten und weichen Eisen eben so wie die Magnetnadel.

Diese Versuche A. B. C. D. lehrten mich: dass eine auf dem Wasser schwimmende Stahlnadel zu einer Magnetnadel wird, indem sie unmittelbar von der Erde selbst die magnetische Krast empfangt; dass

gehörige Art gemacht habe.

E. Zu manchen Zeiten wird die Nadel b tend von der magnetischen Linie abgelenkt, un harrt entweder in ihrer westöstlichen Ablenl oder kehrt allmählig zu jener zurück, währen Magnetnadel unverrückt blieb.

Diese Veränderlichkeit ihrer magnetischen scheint mir in der Zu- und Abnahme der Lustele zität ihren Grund zu haben. Denn ich habe si sonders bei und nach einem Gewitter wargenom Eines Tages, — es war Gewitterlust und der Hi voll Gewitterwolken —, sanken dieselben Nade zu Boden, ehe ich sie zum Schwimmen brachte keine erhielt sich über eine Stunde schwimmen Dies läst mich vermuthen, dass die magne Krast, weil sie eine andere Richtung hat, a Anziehung der Schwere, die Nadeln auf dem Waschwimmend erhält. Auch drehten sie sich an dern blieben so auf dem Wasser liegen, wie ied darauf gelegt hatte. Ich legte, wie bei dem Ver

- F. Nimmt man die Nadel nach 24 Stunden aus dern Wasser, so findet man sie mit schwarzen kaum sichtbaren. Ringeln un zogen, mad dieses Rosten ist ohne Zweisel die Ursache, das sie ibre magnetische Polarität allmäblig verliert, und vom Eisen weder angezogen, noch abgestoßen wird.
- G. Ich habe ferner bemerkt, dass sich die leichten, auf dem Wasser schwimmenden Fäschen längst der Nadel, und an ihren Enden die größten, angehängt und die Spitzen der Fäschen sich mit der Nadel verbunden hatten, wie die Barte am einem Federkiel; was also auch auf eine elektrische Ladung der Nadel hindeutet. Denn durch die fortwährende Berührung derselben mit dem Wasser wird ein elektrischer Process eingeleitet und durch ihre Oxydation unterhalten, indem ihre untere im Wasser eingetauchte Seite mit ihrer obern, der Lust zugewandten, eine elektrische Polarität, in ihrem Querädurchmesser, bildet.

Legt man ein kleines Stückchen Papier auf ein Glas Wasser, so wird jenes schnell nach den Wanden des Glases hingezogen, an welche sich auch eine Menge Luftblasen anlegen. Die Stahlnadel dagegen halt sich meistens von ihnen gleich weit entfernt.

H. Jeder nicht elektrische Körper, er sey ein Metall oder ein anderer, wird von einem elektrischen bekanntlich angezogen, wenn er eine trockne Unterlage hat. Auf dem Wasser dagegen wird eine Nadel von Eisen, Messing, Silber, Zinn (und vermuthlich jedes andere Metall auch) von

470 Kretschme'r megnet. Yersuche.

einer geriebenen Stange Siegellack abgestoßen, we wohl wenn man diese einer ihrer Enden als ihre Seiten gegenüber hält. Und der Erfolg ist gent derselbe, die Eisennadel mag ihre magnetische Kna noch besitzen oder nicht.

Notizen und Auszüge.

Pfaff's Extractionspresse.

Dieser einfache Apparat besteht aus zwei Gefässen, die durch einen sehr gut schliessenden und in seiner Mitte mit einer hinlänglich weiten Oeffnung versehenen Hahn mit einander verbunden sind. Das untere Gefass ist oben an der Seite mit einem metallenen Ventile, das sich nach außen öffnet, unten mit einer einen Hahn führenden Abzugsröhre versehen. Beide Gefasse sind von Kupfer, innen recht gut verzinnt. In das obere Gefäss wird zuerst auf den Boden eine mit vielen Löchern durchbohrte Platte von Zinn (noch besser von Silber), und auf diese eine Scheibe Seihpapier gelegt, nun die zu extrahirende Substanz eingestampst, eine ähnliche Platte, wie unten, oben darauf gelegt und nun die Flüssigkeit, mit welcher die Substanz ausgezogen werden soll, darauf gegos-Der Hahn ist so gestellt, dass die Verbindung zwischen den beiden Gefassen abgeschloßen ist. Nun werden in das untere Gefass durch die Oeffnung, in welcher sich das Ventil befindet, welches leicht herausgenommen werden kann, einige Quentchen Wasser hineingegossen, über der Weingeistlampe zum Kochen gebracht, und durch die Wasserdämpfe die Luft aus dem obern Gefäs ausgetrieben, was die Sache von einigen Minuten ist. Nun wird das untere Gefäs von der Lampe weggenommen, zum Ueberflus mit kaltem Wasser besprengt (oder mit nassem Tuch umgeben) und der Verbindungshahn geöffnet. In demselben Augenblicke drückt die Atmosphäre so gut wie mit ihrem ganzen Gewichte (da die Expansivkraft des Wasserdampfs in dem untern Gefäse bei der erfolgten Abkühlung kaum 1/2 Zoll Quecksilber beträgt) die überstehende Flüssigkeit gleichsörmig und anhaltend durch die auszuziehende Substanz, bis alles durchgelausen ist.

Aus Pfaffs analyt. Chemie II. 590.

Dalton über den Regen.

In der Manchester Society hielt neulich Dalton eine Vorlesung über den Regen, wonach in den verschiedenen Monaten des Jahrs an den bemerkten Orten im Durchschnitte aus der beigesetzten Reihe Jahren folgende Mengen Wasser, nach Zollen Höhe gerechnet, niederfallen:

und Auszüge.

Jahr	Dec.	Nov.	Oct.	Sept.	Aug.	July	Juny	May	Apr.	März	Febr.	Jan.	1	
36, 14	5,832	5,360	5,922	5, 281	_	5, 697	2,502	2,895	2,010	2,098	2,568	2, 510	Z. ongl.	Manchester in 33. Jahr.
54, 11	3, 288	5, 441	5,724	3,654	3, 311	5, 663	2,816	2, 573	2, 104	1, 523	1,847	2, 177	Z. engl.	Liverpool 18 Jahr.
27,66	2,569	2,634	5, 079	2, 289	2, 435	5,006	2, 286	2, 118	2,078	1, 522	1, 652	2, 196	Z. engl.	Chatsworth
39,71	3,955	3,775	4, 151	5, 751	4,581	4, 140	2, 512	2,460	2, 180	1, 735	2, 995	3,461	Z. engl.	Lancaster 20 Jahr.
55,94	6, 084	4,785	5, 439	4,874	5, 059	4, 959	2, 722	3, 480	2,986	3, 151.	5, 126	5, 299	Z. engl.	Kendal 25 Jahr.
21,35	1,981	1,904	2, 297	1,617	2,746	2, 303	1, 545	1,641	0,979	1, 184	1,741	1,595	2. engl.	Glasgow 17 Jahr.
20, 68	1,736	2, 222	2,029	1,842	1,807	2, 448	1, 7.38	1,636	1, 279	1, 172	1, 250	1, 464	Z. engl.	London 40 Jahr.
18,64	1, 6qo	1,720	1,780	1,550	1,900	1,800	1,697	1,767	1, 185	1, 190	1, 252	1, 228	Z. franz.	Paris 15 Jahr.
53,97	2.597	4, 187	4,741	4, 140	2, 347	1,882	2, 562	2,951	2,686	1,927	1,700	2,477	Z. franz.	Viviers 40 Jáhr.
36,91	3, 142	5, 174	4, 143	4,550	5, 199	3, 256	2,974	2,568	2,017	2, 164	2, 837	5,095	Z. engl.	Dumfries 16 Jahr.
,	5,058	3, 120	3, 557	5, 135	5, 103	5, 115	2, 515	2, 407	1,950	1,748	2, 295	2,550	Z. engl.	lm Durchschnitt

wärmern Gegenden mehr Regen fallt, a. Zeiten und Landern. Die Ursache aber wieder in den ersten sechs Monaten des Jan Regen fallt als in den sechs letztern, scheingendem zu liegen:

Der Thaupunkt im Januar ist ungefähre bei welcher Temperatur die Spannung des damps 0,2 Zoll Quecksilber = 2,8 bis 5 Zoll beträgt. Im Januar aber ist der Punkt des im Durchschnitt 58° oder 59° F., entsprect Zoll Quecksilber oder 7 Zoll Wasser. De schied beträgt 4 Zoll Wasser, welche um des July sich mehr in der Atmosphare bestim Januar. Wenn nun in beiden Perioden die den Regen niederschlagenden Mischustussen auf gleiche Weise vor sich gemüssen in der letztern Periode 4 Zoll mehr der erstern 4 Zoll weniger als mittlere Rew Wasser fallen, was zusammen 8 Zoll Unbeträgt, übereinstimmend mit der Tabelle.

Albanien fand Hughes (Travels II. 263) einen öden Platz, auf welchem brenzlich riechende Dünste aus Spalten des Bodens aufsteigen, die sich bei Annäherung einer Fackel entzündeten und dann eine Zeitlang lebhaft fortbrannten. Aus den daselbst übrigen Ruinen konnte man schließen, daß hier das Orakel der Apolloniaten Nymphäon gewesen, welches Dio Cassius XII. 45 beschreibt. In der Nähe wird Steinpech in großer Menge gegraben.

An andern heiligen Orten Griechenlands, wie zu Delphi und Dodona, wo mineralische Dünste zu Orakeln Anlass gegeben, sind diese Dünste jetzt verschwunden. In der Höhe am Parnass, wo sich die Ueberbleibsel des Delphischen Orakels finden, scheint das berühmte Foramen (wo kohlensaures Gas aus dem Kalkgebirge heraufstieg) absichtlich zugeworfen zu seyn, und statt der Quellen mit brennbaren Dünsten zu Dodona (s. Plin. hist. nat. II. 104) findet man jetzt ohnweit Joannina neben den Ueberbleibseln des Tempels einen Sumps.

Das Wasser des griechischen Acherons (jetzt Suli) ist nicht mehr bitter, sondern von frischem angenehmen Geschmack; nur in der Gegend, wo der trübe Cocytus (jetzt Baba) einströmt, bildet er ein stehendes Wasser, welches zwar keine tödtenden Dünste, aber doch eine ungesunde Lust (Malaria) verbreitet, weshalb die in der Ebene Phanari wohnenden albanesischen Bauern ein bleiches und abgezehrtes Ansehen haben.

Aus Hughes Travels II. 514.

Morier über einen steinbildenden See in Persien.

Morier erzählt in dem Second Journey through Persia S. 284 Folgendes:

"Bei dem Dorfe Schiramin (ohnweit Tahriz in Persien) befindet sich eine eisenhaltige Quelle und nicht weit davon ein merkwürdiger See, dessen Wasser einen schönen durchsichtigen Stein, den Tabriz-Marmor hervorbringt, womit man die Persischen Palläste schmückt. Der See besteht aus mehrern zusammenhängenden Teichen und hat etwa eine halbe (englische) Meile im Umfang: er kündigt sich schon in der Ferne durch verworrene Haufen von dem Steine an, die beim Brechen aufgeworfen. Es gehört dieser steinbildende See zu den interessantesten Merkwürdigkeiten Persiens für den Naturforscher.

Wenn man sich dem Orte nähert, so merkt man an den Tonen der Fustritte, dass der Boden hohl ist, und zwischen den Spalten des Bodens dringt ein starkriechender mineralischer Duńst hervor. umher ist öde und von kalkigem Ansehen. kann hier die Steinbildung durch alle ihre Stufen verfolgen. An einigen Stellen ist das Wasser völlig klar, an andern schon dick und trübe, an andern wieder schwärzlich und zuletzt ganz weiß, wie gefroren. Wirklich erscheinen einige Teiche wie mit Eis überzogen; und wenn man einen Stein darauf wirft, so bricht oft der Ueberzug durch und schwarzliches Wasser dringt hervor. An andern festern Stellen kann man sicher und trocknen Fußes hinüber gehen: andiesen dickern Krusten sieht man die Struktur des Steines deutlich : er besteht aus dicht übereinander liegenden Schichten von der Stärke des groben Papiers. An einigen Orten, wo das Wasser unmittelbar aus dem Boden quillt, setzt es rundliche Versteinerungen wie Tropfen ab, welche zuweilen Erdtheilchen von dem Grunde eingeschlossen enthalten.

Die Steinmassen sind durchsichtig und zuweilen schön gefärbt mit grünen, rothen und blauen Streifen. Sie lassen sich in große Taseln spalten und nehmen eine gute Politur an.

Ueber die Gränze des Vorkommens der Fische in hohen Gegenden.

In den Gewässern der Pyreneen kommen nach Ramond, bei 1000 bis 1162 Toisen Höhe an Fischen nur noch 5 Forellenarten (Salmo Trutta, Fario, alpinus) vor; weiter hinauf verschwinden alle Fische. Auch die Wassersalamander hören bei 1292 Toisen auf. Vielleicht weil die zahlreichen höheren Seen meist die Hälfte des Jahrs ganzlich mit Eis verschlossen sind.

Dass indess die Kalte nicht die einzige Ursache des Verschwindens der Fische in den Höhen ist, geht daraus hervor, dass nach Humboldt in den Aequatorialgegenden von Amerika, wo die mittlere Temperatur ob C. oder Frostemperatur 1500 Toisen höher als auf den Pyreneen anfangt, die Fische in den Seen und Bächen weit früher aufhören. Auf den Anden findet man keine Forellen; bei 1400 bis 1500 Toisen trisst man noch Pöcilien, Pimeloden und die höchst sonderbaren neuen Formen Eremophilus und Astroblepus. Bei 1800 bis 1900 Toisen, wo die mitt-

lere Temperatur noch + 9°,5 C. ist, und die meisten Scen fast das ganze Jahr nicht zufrieren, horen unter dem Aequator schon alle Fische auf, mit Ausnahme der merkwürdigen Prennadillas (Pimelodes Cyclopum), welche bei den, allen Ausbrüchen der Vulkane Cotopaxi und Tunguragua vorhergehenden Erdbeben zu Tausenden, todt und mit thonigem Schlamm umhüllt, ausgeworfen werden aus Spalten bei mehr als 2500 Toisen Höhe. Diese Fische leben aber in unterirdischen Seen, und nach den Aussagen der Einwohner kann man sie zwischen Otavalo und San Pablo, z. B. in dem Desague de Peguchi nur in sehr dunklen Nachten fangen. Aus den Höhlen des Vulkans Imbabaru kommen sie nicht hervor, so lange der Mond über dem Horizonte steht.

Aus den Ann. de Ch. 1822. März.

Fortbewegung von Geschieben durch Eis.

An dem Huronsee in Nordamerika sieht man noch jetzt, wie große Geschiehe in weite Entsernungen fortgeführt werden. Das Grundeis umgieht namlich die an dem Rande und den seichten Stellen des Sees befindlichen Felsstücke von Granit und Grünstein, hebt sie hervor, und versetzt, vom Winde oder einer Strömung getrieben, auf diese Weise oft Massen von mehrern Ellen (some yards) Durchmesser an entsernte, meist entgegengesetzte Stellen des Users, besonders nach Süden, wodurch die Gestalt des Sees und seiner kleinen Inseln verändert wird.

Aus Sillimans J. III. 256.

Färbung des Marmors,

Die Alten wußten dem Marmor verschiedene Farben zu geben, die so tief eingedrungen, so lebhaft und so dauerhaft sind, dass man das Verfahren sich nicht erklären konnte. Hierüber gieht Ripetti in seiner 1821 zu Florenz erschienenen Schrift Sopra l'alpe apuana e i marmi di Carrara einigen Aufschluss. Unter den verschiedenen Marmorsorten von Carrara ist namlich der in dem Bruche di Betogli vorzüglich feinkornig und blendend weiß, aber auch ungemein veranderlich. An die Luft gebracht, verliert er in wenigen Monaten einen Theil seines Wassers und seiner Kohlensaure (?), wird sprode und specifisch leichter, und in 2 Jahren erleidet er einen Verlust von 7 Procent. Die Bildhauer nennen ihn wegen seiner Eigenschaft leicht zu zersplittern, zer-brannten Marmor (M. concotto oder Salone). Dier sem Uebel wissen sie zum Theil durch Einreiben von Lauch oder Wolfsmilch (Euphorbia characias L.) abzuhelfen, meist aber benutzen sie es, um dem Marmor Farben zu geben, welche derselbe begierig einsaugt. Solche aus diesem Marmor gefertigte und mit Hülfe des Feuers mit Farben durchdrungene Bilder, Früchte u. s. w. haben ein lebhaftes Ansehen, und gleichen an dauerhafter Farbe den am Tempel der Nemesis zu Ramno und anderwärts gefundenen bunten Marmormalereien.

Klapperschlangenknochen in einer Höhle.

Bei Erbauung des Collegiums zu Princetown in Nordamerika 1748 hat man in der Höhle eines Steinbruches vollständige Skelette von Klapperschlangen in solcher Menge gefunden, dass man mehrere Wagen damit beladete, sie fortzuschassen. Nun aber hat man seit undenklichen Zeiten in dieser Gegend nichts von Klapperschlangen gehört: so wie sie sich aber anderwärts bei zunehmender Bevölkerung in wilde Oerter zurückgezogen, so scheinen sie auch hier ehemals gelebt zu haben. Die Höhle, worin sie sich vielleicht bei Annaherung ihres Todes oder um ihren Winterschlaf zu halten, begaben, befand sich in einem Schieferthon (Argillite), und scheint durch einen Zusall verschlossen worden zu seyn.

Bei dieser Gelegenheit bemerkt Prof. J. Green in Silliman's Amer. Journ. 1821. Febr., dass die Klapperschlangen sich zum Winterschlaf, anschicken, wenn die Blätter der weisen Esche (Fraxinus discolor) fallen, indem nach einer Volkssage diese Blätter ihnen gistig seyn sollen, weshalb diese Blätter vielleicht als Gegengist gegen den Klapperschlangenbis dienen könnten.

Wirkung des Erdbebens auf eine Quelle.

In Schoolkrafts Beschreibung der Bleibergwerke am Missouri (Silliman's Amer. Journ. III. 69)
findet sich die Nachricht, dass während des Erdbebens 1812 in Nordamerika in den Elliotsgruben eine
Quelle plötzlich heiss und trübe geworden, darauf
aber nach einigen Tagen ausgetrocknet und seit der
Zeit nicht wieder erschienen sey, und dass ebendaselbst die Bergleute noch häusig plötzliche Erleuchtungen am Abend bemerken. Das herrschende Gebirge ist ein Kalkstein.

Umwandlung von Eisen in Graphit.

Nach Silliman (Amer. Journ. IV. 178) fand man neulich zu Newhasen an sumpfigen Stellen des Hasens alte eiserne Kanonenkugeln, welche an einigen Stellen graphitartig geworden waren: die Substanz war namlich schwarz, von krystallinischem Korn, weich und etwas settig anzusühlen, und man konnte damit schreiben und Stahl poliren. Doch wurde sie vom Magnet angezogen und löste sich in Schweselsaure auf mit Zurücklassung von Kohle.

An einer dieser eisernen Kugeln fand man Muscheln festsitzen und hemerkte, dass grade an den Stellen, wo sie festsassen, die Kugeln fast bis auf die Mitte (es waren sechspfündige) in eine solche weiche graphitartige Substanz verwandelt waren. Es scheint also außer dem morastigen Boden die langdauernde Einwirkung dieser Thiere eine solche Zersetzung des Eisens hervorgebracht zu haben. Die Kugeln rührten vom Amerikanischen Kriege 1779 her.

Darstellung des Nickels.

Nicholas Mill giebt in den Ann. of Philos. 1822. Marz, folgendes Verfahren an, Kohlennickel und daraus wieder reines Nickel darzustellen:

"Feingepülvertes und mit Kohle gemengtes Arsenik – oder Schwefelnickel glühe hestig zwei Stunden lang in einem slachen Tiegel; blase dann davon ab die Kohle mit einem Handgebläse und löse die geschmolzene Masse auf in Salpetersäure. Lass abdampsen und crystallisiren. Man erhält nun grüne

vierseitige Krystalle. Hebe diese sorgfaltig herau, lose sie auf in Wasser, lass wieder crystallisiren, and schmelze sie mit etwas Borax und Kohlenpulve eine Viertelstunde lang in starker Rothglübhitz. Wonn nun nach dem Erkalten der Tiegel zerbrochen wird, so findet sich unter dem Borax ein glinwender Regulus, welcher magnetisch und somit frei von Arsenik ist. Dieses Kohlennickel ist sprode und wicht sehr strengflüssig; vor dem Knallgebläse wird es dehnbar. Da es aber gewöhnlich noch Kupfer und Eisen enthält, so löse dasselbe in Salpeterszure auf, neutralisire die Auflösung und fälle sie mit Kalilösung. Den Niederschlag löse wieder auf mit Ammonium, sättige den Ueberschuss an Alkali mit Salpetersaure und falle das Kupfer und Eisen mit einer Zinkstange. Jetzt ist höchstens noch etwas Kobalt zurückgeblieben; um dieses auszuscheiden, falle die Auflösung mit Kalilösung. worauf der Kohalt aufgelöst bleibt. Dies letzte Präcipitat mit Borax bei 160° W. reducirt, giebt reines Nickel (?)."

Talk - Marmor.

Neben dem bekannten Bittererdehydrat in dem Serpentin zu Hoboken in Nordamerika findet sich in Lagern ein festeres Talkfossil von lebhaft weißer Farbe, feinkörniger Structur, und splittrigem, ins Muschlige sich neigendem Bruch. Die festesten Stücke schlagen Feuer. In Höhlungen desselben finden sich kleine durchsichtige Krystalle, welche unter dem Mikroscop als lange sechsseitige Saulen mit ungleichen Seitenslachen und undeutlicher Abstumpfung erscheinen. Spec. Gew. 2,88. Die Analyse gab

Bitterer	de	•	•	•	•,	44,00
Kohlens	äure	ur	ad V	Vass	ser	50,00
Kalk	•	•	1 •	, •	•	3,50
Kiesel	•	•	•	•	•	2,00
Eisenox		•	•	•	0,50	
,					,	100.

Dieses von seiner Aehnlichkeit mit dem Marmor von Th. Nuttal in Silliman's Am. J. 1821. Oct. Talk-Marmor (Magnesian marble) genannte Talk-fossil geht allmählig in ein grünes Fossil über, welches 48 Pc. Kalk enthält und vom Serpentin kaum zu unterscheiden ist.

Nemalit.

So nennt Th. Nuttal in Silliman's Americ. J. 1821. Oct. einen Magnesit aus dem Serpentingebirge zu Hoboken in New - Yersey, welcher eine tauschende Aehnlichkeit mit Amianth hat. Er besteht namlic aus biegsamen, silberglänzenden, blassblauen Fasern, welche jedoch weit spröder sind als die des Asbests, auch in der Lichtslamme zerreiblich werden, und eine lichtbraune Farbe von Eisenoxyd annehmen. In Säuren löst das Fossil sich fast gänzlich auf, und zwar ohne merkliches Aufbrausen. Glühhitze verliert es 50 Pc. und beim Zusatz von Schwefelsaure verwandelt es sich in Bittersalz, bis auf einen Rückstand, welcher & Pc. Kalk und 5 Pc. Eisenoxydul entspricht. Es phosphorescirt beim Reihen mit dem Stahle mit gelblichem Lichte, wie der gemeine Magnesit. Spec. Gew. 2,44.

Rechnet man den Glühungsverlust als Kohlensäure, so ist dieses Talksossil ein Magnesit mit Ueberschuss an Talkerde, und kann fasriger- oder Asbest-Magnesit genannt werden.

Bemerkungen über den Torf, von Pfaff.

Merkwürdig und wesentlich abweichend von dem der Steinkohlen ist das Verhalten des Torfs gegen verschiedene chemische Wirkungsmittel, und führt, auf den Begriff einer eigenthümlichen Torfsubstanz, gleichsam als eines besondern nähern Prin-In ihrem unveränderten Zustande characterisirt sich diese Torfsubstanz durch ihre Unverwesbarkeit, ihre Unauflöslichkeit im Wasser, ihre leichte und vollkommene Auflöslichkeit nicht allein im ätzenden, sondern auch im kohlensäuerlichen Kali, die geringe Einwirkung selbst einer Salpetersaure von 30° auf den Torf. Nach Einhofs Versuchen hängt dem Torfe (wenigsens dem von ihm untersuchten) eine Saure schr hartnackig an, die das Lackmuspapier stark röthet, durch Wasser aber demselben nicht entzogen werden kann, und sich als Phosphorsäure zu erkennen gab. Eigentlichen erdharzigen Stoff enthält der Torf nicht, wenigstens zieht so wenig Alkohol als Steinol nichts daraus aus. (Sollte Torf wirklich zum Gerben des Leders mit beitragen, wie Resch [bei Scherer VI. 495] gefunden haben will, so müsste er eine Art Gerbestoff enthalten. Dies erinnert an die künstliche Erzeugung des Gerhestosss durch Oxydation der Kohle. Giebt es vielleicht Torf, welcher in seiner Bildung durch eine

Torf finden wollen; ich habe vergeblich darnach gesucht).

Sehr merkwürdig ist der gänzliche Mangel an Kali in der Asche des Torfs, wie sich sowohl aus den Versuchen jener Chemiker, als aus meinen mit den meisten Holsteinschen Torfarten angestellten Versuchen ergiebt. Ist das Kali bloss ausgewaschen oder durch einen galvanischen Process fortgeführt worden? Uebrigens variirt die Asche des Torfs sowohl nach ihrer Menge (für den vollkommen getrockneten Torf berechnet von 1 bis 12 Pc.) als nach ihrer Beschassenheit. Einhof fand in 200 Granen der Asche einer Torfart 30 1/2 Gr. Kalkerde, 41 Thonerde, 11 Eisenoxyd, 82 Kieselerde, 50 phosphorsauren Kalk, und 6 Kochsalz und Gyps, in einer andern Torfasche dieselben Bestandtheile, nur in etwas veränderten Verhaltnissen. Ganz dieselben Bestandtheile fand ich auch in den Holsteinischen Torfarten. Nur eine Torfart, die eine vollkommen weisse Asche gab, enthielt kein Eisenoxyd, aber vielen kohlensauren Kalk, Kieselerde, phosphorsauren Kalk, etwas Talkerde, Gyps und kleine Spuren von salzsauren und schwefelsauren auflöslichen Salzen. Uebrigens variirt das spec. Gew. der Holsteinischen Torfarten von 0,3 bis 0,9. - Will man den Torf als Dünger anwenden, so muss man ihn mit gebranntem Kalke versetzen, um seine Zersetzung zu bewirken.

Aus Pfaff's analyt. Chemie II. 175.

Ueber Auflöslichkeit des Kobalts in Ammonium.

Ich habe mehrere Versuche angestellt, sagt Pfaff in seiner Analytischen Chemie II. 422, um das Verhalten des Kobaltoxyds gegen das Ammoniak aufzuklaren, da hierüber noch Widersprüche statt finden. Mir scheint eine höhere Oxydation des Kobalts erforderlich zu seyn, um sich in Ammoniak aufzulösen. Wenn man eine salpetersaure oder salzsaure Kobaltauflösung, die man vorher aufgekocht und in einem wohl verschlossenen Glase hat erkalten lassen, in eine Rétorte giesst, deren Ende durch eine unter einem Winkel gebogene Röhre in Oel taucht, und nun durch die Oeffnung im Bauch der Retorte vorsichtig Ammoniak über die Auflösung bringt, sogleich verschließt und dann umschüttelt, um die Niederschlagung zu bewirken, so löst sich der Niederschlag nun allmählig auf und das Oel steigt in der Röhre in die Höhe. Säure zu der ammoniakalischen Auflösung hinzugefügt, scheidet seladongrünes Oxyd ab. Die Auflösung dieses Oxyds in Ammoniak ist mehr braunroth, die des kohlensauren Kobaltoxyds im kohlensauren Ammoniak kermesinroth.

Strontianfeuerwerk.

Das schöne Rothseuer, welches man jetzt häusig in Schauspielen abbrennt, wird nach Ure's Dict. of chem. Art. Strontia aus solgenden Ingredienzien bereitet: 40 trockner Strontiansalpeter,

¹³ Schwefelblumen,

⁵ chlorinsaures Kali,

⁴ Schweselantimon.

Das chlorinsaure Kali und das Schweselantimon müssen jedes besonders in einem Mörser gepülvert und dann auf Papier vermengt werden, worauf man die andern beiden, ebenfalls vorher einzeln gepülverten Bestandtheile hinzumengt. Wenn es recht lebhast brennen soll, versetzt man den Spiessglanz mit etwas Realgar, oder man setzt auch wohl etwas ein wenig sein gepülverte Kohle oder Lampenschwarz hinzu.

Auflöslichkeit der Erden mit Zucker.

Ueber die Eigenschaft des Zuckers, die Auflöslichkeit verschiedener Erden zu befördern, stellte W. Ramsay zu Glasgow nach Ure's Dict. of Ch. Art. Suggar eine Reihe Versuche an, welche nachstehende Resultate gaben:

Zucker in Wasser bei 50° F. aufgelöst, kann die Hälfte seines Gewichts Kalkerde auflösen, und giebt damit eine schöne hellweingelbe Flüssigkeit, welche den Geschmack von frischgelöschten Kalk hat. Diese Auflösung wird gefallt durch Kohlensäure, Citronensäure, Weinsteinsäure, Schwefelsäure und Kleesaure; und zersetzt auf dem Wege doppelter Verwandtschaft durch ätzendes und kohlensaures Kali und Natron, durch citronensaures, weinsteinsaures und kleesaures Kali u. s. w.

Gleiche Gewichte von Zucker und Strontianerde lösen sich in siedendem Wasser auf und bleiben darin hei 50° F. aufgelöst. Wenn man die bei der Erkaltung der Auflösung sich absetzenden Krystalle der Atmosphäre aussetzt, so ziehen sie Kohlensaure an und effloresciren. Die Auslösung der Strontianerde in Zucker hat ebenfalls eine schöne hellweingelbe Farbe und schmeckt eigenthümlich ätzend. Sie wird gefället und zersetzt, wie die vorige Kalkzuckerauslösung.

Die Auslösung der Bittererde in Zuckerwasser ist rein weiß und schmeckt nicht sehr verschieden von blosser Zuckerauslösung, nur noch milder und angenehmer. Wenn man die Auslösung in verstopsten Flasehen einige Monate hinstellt, so scheint sich alle Bittererde wieder auszuscheiden.

Frische Alaunerde wird nur in sehr geringer Menge von Zuckerwasser aufgelöst.

Der Rohzucker lässt bekanntlich bei der Auslösung oft eine beträchtliche Menge graulichweiser
Substanz zurück: dies ist der bei der Klärung des
Zuckersasts aufgeloste Kalk, welcher durch Anziehung von Kohlensäure unauslöslich geworden. Diese
Kohlensäure wird aber nicht bloss aus der Atmosphäre eingesogen, sondern auch aus dem Zucker
aufgenommen, wie eine Auslösung von Kalkerde in
Zuckerwasser beweist, welche nach und nach einen
gelblichweisen kohlensauren Kalk absetzt, auch wenn
man sie in Flaschen lustdicht verschließt.

Englische Bleicherey.

Ein geschickter Bleicher zu Glasgow beschreibt in Ure's Dict. of Chem. Art. Bleaching sein Verfahren mit dem Muslin folgender Maasse:

"Beim Gähren des Muslingutes umgeben wir es mit unsern schon gebrauchten Laugen (we surround them with our spent leys) bei einer Temperatur von moo bis 150° F., je nachdem das Wetter ist, und lasmen es 36 Stunden lang gähren. Beim Sieden von 212 Pfund oder 112 Stücken ellenhreiten Muslins gebrauchen wir 6 oder 7 Pfund Asche und 2 Pfund weiche Seife (soft soap), und lassen 6 Stunden lang nieden. Dann waschen wir das Gut und kochen es wieder mit 5 Pf. Asche und 2 Pf. weicher Seife und zwar 5 Stunden lang. Nach dem Waschen mit Wasser wird es dann in eine Auflösung von Kalkchlorid (Bleichpulver) von 5 Grad (von 1,005 spec. Gewicht) getaucht und darin 6 bis 12 Stunden gelassen, worauf wir es wieder waschen und es in verdünnte Schwefelsaure von 3 1/2 Grad nach Twaddle's Hydrometer (von 1,0175 spec. Gewicht) eintauchen, worin es eine Stunde lang bleibt. Nun waschen wir es recht wohl und sieden es mit 2 1/2 Pf. Asche und 2 Pf. Seife eine halbe Stunde, worauf es wieder ge--waschen und von neuem in eine Bleichpulverauflösnng, diesmal aber in eine um mehr als die Halfte stärkere (von 5 Gr.) getaucht und darin 6 Stunden lang gelassen wird. Dann wieder gewaschen und getaucht in eine noch mehr verdünnte Schwefelsäure vob nur 1,015 spec. Gew. Wenn der Muslin grob ist, so muss er noch einmal gekocht, gewaschen und gesäuert werden. Zuletzt muß man ihn besonders gut auswaschen, ehe er gestärkt wird."

Wirkung der Wärme auf Kautschuk.

Gough, ein blinder aber scharssinniger Naturforscher zu Kendal, theils in Thomson's Syst. of Chem. 6. Ed. IV. 173. solgende Beobachtung über eine auffahlende Wärmeerscheinung am Kautschuk mit:

Linge und einigen Linien Breite und Dicke lege mu in warmes Wasser his es ganz biegsam wird; dem halte man es bloß ausgebreitet mit den beiden Histen an die Lippe, um an dem Rande die Temperatur au bemerken. Nun entferne man es etwas von des Lippen und spanne es stark auseinander; bringt man es nun wieder an die Lippen, welche für die Wärme sehr empfindlich sind, so wird man eine beträchtliche Erhöhung der Temperatur bemerken. Läßt man das Kautschuk wieder in den vorigen Zustand zurückkehren, so fängt sogleich seine Temperatur au zu sinken.

Wenn man es wieder auseinander spannt, und dann in kaltes Wasser getaucht darin etwa eine Minute lang gespannt halt, so findet man es beim Los-lassen weit weniger elastisch: es kehrt namlich nicht wieder in seine anfangliche Gestalt zurück. Wirdes aber in warmes getaucht oder eine Zeitlang in der geschlossenen Hand warm gehalten, so zieht es sich wieder zusammen und nimmt seine vorigen Dimensionen wieder ein.

In diesen Warmephänomenen verhält sich des Kautschuk fast wie die Metalle: bei seiner Dehnung entwickelt sich Warme, und durch Warme wird seine Dehnbarkeit vermehrt.

Thomsons Analyse des Kautschuks.

Ein Gran Kautschuk durch eine rothglühende kupferne Röhre mit Kupferoxyd getrieben, gab 4,69 engl. Kubikzoll Kohlensäure mit, 0,8 Gran Wasser, und nichts weiter. (Es enthält also kein Stickstoff, wie man nach Fourcroy's Angabe, dass die Destillation des Kautschuks Ammoniak liefere, glauben sollte). Nun aber befinden sich in 4,69 Cubikzoll Kohlensäure an Kohlenstoff . 0,593 Gr. und in 0,8 Gr. Wasser an Hydrogen . 0,089 - 0,682

'Fehlen . 0,318

Das Fehlende ist als Oxygen anzusehen.

Aus Thomson's Syst. of Chem. 6. Ed. IV. 175.

Sassafrasbaum auf Sumatra.

Dr. W. Jack von Aberdeen, der sich jetzt auf Sumatra befindet, hat daselbst nach dem Edinb. Journ. XII 598 außer mehrern andern merkwürdigen Pflanzen auch einen neuen Sassafrasbaum gefunden und Laurus Parthenoxylon genannt. Die Frucht desselben hat einen starken balsamischen Geruch und giebt ein Oel, das für rheumatische Beschwerden besonders heilsam gehalten wird. Den Aufguß der Wurzel trinkt man wie den des Sassafras, womit die Eigenschaften der Wurzel übereinkommen. Das Holz ist fest und dauerhaft, wenn es vor Feuchtigkeit bewahrt wird.

Analyse der Wurzel des Polypodium Filix mas L.

Nach Dr.	Filic	is r										
Wurzel in 2 Unzen												
Grünes fettes ranziges Oel — Quent. 36 Gr.												
Balsamharz mit etwas grünen Oel — — 40 —												
Süssen Extra								,				
Gerbstoff	*	•	•	•	•	•	1		5	`		
Gewöhnlichen Extractivstoff mit et-												
was Gerbstoff und etwas süßen												
Extractivsto	off	•	•	•	•	•		-	23			
Verhärtetes Eiweiss mit etwas Stärk-												
mehl .	•	•	•	•	•	•	-		50			
Stärkmehl	•	•	: •	•	/ 6	•	.1		8			
Wurzelfaser	•	.• .	•	•	•	•	7		. 24			
						-	2	Unzen.				

Bei der Einäscherung gaben 2 Unzen der Wurzel nicht mehr als 18 Gr. Asche, wovon Wasser nur 1 1/2 Gr. auszog, die aus kohlensaurem Kali, etwas salzsaurem Kali und schwefelsaurem Kali bestanden. Das Unaufgelöste verhielt sich als Gyps, kohlensauren Kalk, Thonerde, Kieselerde und Eisenoxyd.

Diese Bestandtheile kommen im Wesentlichen mit den von Bucholz (Alm. für Scheidekünstler 1813. S. 1.) in der Rad. Pol. vulg. gefundenen überein. Besonders merkwürdig ist das eigenthümliche grüne fette ranzige Oel, wovon die Wirksamkeit dieser Wurzeln gegen den Bandwurm abzuhangen scheint.

Neues Kohlenhydriodid.

Diese Verbindung von Jodin mit Kohle und Wasserstoff wird nach Serulas in den Ann. de Ch. XX. 165. auf folgende Weise hereitet:

Man löse Jodin in Alkohol von wenigstens 56°
B. bis zur Sättigung auf und setze dazu nach und mach Kalium unter Umschütteln, solange bis die Auflösung beinahe entfarbt ist. Wenn man nun die Auflösung mit Wasser verdünnt, so trübt sie sich, wird dick und treibt gelbliche Flocken an die Oberefläche, während andere sich niederschlagen. Die gelbliche Substanz ist die neue Verbindung. Sie wird auf Filter gebracht und mit kaltem Wasser gewaschen. Will man sie krystallisirt haben, so löst man sie wieder in Alkohol auf und läst die Auflösung in flachen Gefäsen von selbst abdampfen. Dabei färbt sich aber die Flüssigkeit, indem sich ein Theil der Verbindung zersetzt.

Bei der Bildung dieses Hydriodids entwickelt sich kein Gas, auch entslammt sich das Kalium an der Obersläche des Alkohols nicht leicht. Es bildet sich dabei ein Kaliumiodid, das man durch Wasser abscheiden kann. Mit Aether oder süßem Weinöl statt des Alkohols diese Verbindung darzustellen, wollte nicht gelingen.

Dieser neue und ohnstreitig eigenthümliche Körper bildet kleine Schuppen von Perlmutterglanz und schweselgelber Farbe; ist zerreiblich und sanst anzusühlen. Zwischen den Fingern gerieben verbreitet er einen aromatischen Geruch. Im sesten Zustande hat er keinen Geschmäck, aber in Alkohoj aufgelöst schmeckt er siislich wie Zucker. Schon in geringer Wärme zersetzt er sich: das Jodin verflüchtigt sich und Kohle bleibt zurück, während du von Faraday entdeckte Kohlenhydriodid eine hohe Temperatur aushält und sich ohne Veränderung verflüchtigt. Im Wasser löst sich diese Verbindung sehr wenig auf, desto reichlicher in Alkohol, worm sie durch Wasser gefället wird. Ueber Quecksilber unter einer Glocke erhitzt giebt, sie rothes Quecksilber einer Glocke erhitzt giebt, sie rothes Quecksilberiedid, die Kohle sondert sich ab und Gas estwickelt sich. Eine bestimmte Analyse sehlt noch.

Kupferammoniet nach Fusinieri.

Als Fusinieri zu Vicenza, bei seinen vielseitigen Untersuchungen über die Wirkung der Gase auf Metalle, Kupferdrath in einer mit trocknem Ammonium gefüllten Glasröhre mehrere Stunden lang erhitzte, so erfolgte eine beträchtliche Verminderung des Gasvolums und das Kupfer nahm eine blasse Farbe an, während sich an den Wänden der Röhre ein metallischer. Ueberzug von gleicher Farbe bildete Sowohl der Kupferdrath als das verflüchtigte Kupfer wurden beim Benetzen mit Wasser azurblau. Es scheint sich hiernach das Kupfer, ohne vorangegangene Oxydation mit dem Ammonium zu einer metalloidischen Substanz (Ammoniet) zu verbinden, welche in der Hitze flüchtig ist, und sich im Wasser zu dem bekannten Kupferoxyd - Ammonium zersetzt. erinnert hiebei Configliachi an Girtanners Aeusserungen über die mysteriöse Natur des Stickstoffs in den Ann. de ch. XXXIV. 4., und an das Ammoniumamalgam.

Aus dem Giorn. di Fisica V. 141.

Prüfung auf Bittererde nach Wollaston.

Von der Auflösung, die man auf Bittererde prüfen will, gielse man eine dünne Schicht auf eine Glasplatte, und schreibe darauf mit einer Glasröhre irgend einige Züge, z. B. das Wort Magnesia. Ist diese Substanz anwesend, so wird man das Wort in sehr deutlichen weißen Zügen lesen können; im Gegentheil aber wird man nichts deutlich sehen.

Aus den Ann. de Ch. XX. 103,

Electrisches Licht im luftleeren Raume.

In dem leeren Raume über Quecksilber hängt die Stärke des electrischen Lichts nach Hy. Davy's Versuchen in den Ann. de ch. XX. 168. von der Temperatur ab: war die Glasröhre sehr erhitzt, so erschien es lebhaft grün, beim Erkalten ward es immer schwächer und in einer künstlichen Kälte von 20° F. unter o kaum noch sichtbar in tiefer Dunkelheit. Wenn man kochendes Quecksilber in dem leeren Raume schüttelt, so kann man die durch Friction erregten electrischen Funken bei Tage lebhaft glanzen sehen.

In dem Raume über siedender Antimonbutter waren die durchgeleiteten elektrischen Funken lebhaft weiß, über siedendem Olivenöl roth ins Purpursarbne, wonach also das Licht auch von den Sperrmitteln abhieng. Es überzeugte sich nämlich

Davy, dass der sogenannte leere Raum zwar lustleer, aber keinesweges frei von Dämpsen ist, und dass insbesondere über dem Quecksilber sich das Metall im elastischen Zustande befindet. Selbst über Wismuthamalgam und schmelsenden Zinn konste kein ganz leerer Raum dargestellt werden.

Ueber Magnetismus des heißen Eisens.

Hr. Barlow, Prof. an der Militairschule met Woolwich, hat nach dem Edinb. Journ. XII. 56. sehr merkwürdige Beobachtungen über stark erhitstes Eisen in magnetischer Hinsicht gemacht. Die angewandten Eisenstangen waren Parallelipipedes von 25 Zoll Länge und 1 1/4 Zoll Seitendurchmesses. Man legte sie in den magnetischen Meridian, unter den Winkel der Inclinationsnadel und in 5 bis 9 Zoll Entfernung von einer horizontalen Boussole. Die Resultate sind folgende:

Die bis zum Weißglühen erhitzte Eisenstange wirkt nicht auf die horizontale Magnetnadel; die magnetische Wirkung ist aber sehr stark, wenn die Stange nur bis zum Blutrothglühen erhitzt wird. In den Temperaturen zwischen dem gewöhnlichen Rothglühen und dem Hochroth kehrt sich die Wirkung um. Wenn man z. B. die Boussole und die Stange so legt, daß das Nordende der Nadel vom kalten Eisen angezogen wird, so zieht dasselbe Eisen, bis zum Hellrothglühen erhitzt, das Südende an Läßt man es erkalten, so tritt beim Dunkelrothglühen die Anziehung für Norden wieder ein.

Neueste Schallversuche.

Auf Laplace's Vorschlag ließ neuerlich das Bureau des Longitudes durch eine Commission, welche aus Arago, Prony, Bouvard und Mathieu bestand und woran sich Humboldt und Gay-Lussac anschloßen, Versuche über die Geschwindigkeit des Schalls anstellen. Es wurden gleichzeitig Sechspfünder abgebrannt zu Villejuif und Monthlery bei Paris, in einer Entfernung von 9549,6 Toisen. Der Schall durchlief diese Entfernung im Mittel bei 16,3 Cent. Therm., 59° Hygr. und 755,6 Met. Bar. in 54,6 Sexagesimalsecunden, woraus nach den nöthigen Correktionen die Schallgeschwindigkeit bei + 10° C. zu 173,01 Toisen = 337,2 Met. bestimmt wurde. Die Versuche der Akademie im Jahre 1738 hatten 173,84 Toisen gegeben.

Ein von Gay-Lussac und Bouvard besonders angestellter Versuch gab eine etwas größere Geschwindigkeit, namlich für die obige Entfernung nur' 54,5 Sec. Zeit.

Ann. de ch. XX. 210.

Brewsters monochromatische Lampe.

Am 15. April d. J. beschrieb Dr. Brewster in der K. Soc. zu Edinburg seine monochromatische Lampe und die damit angestellten Beobachtungen über die Zusammensetzung der verschiedenen Flammen, wie sie durch Reflexion, Refraction und Brennen entstehen. Die Lampe ist so eingerichtet, daß sie Gegenstände mit einer homogenen Flamme erleuchtet. Wenn mikroscopische Gegenstände dadurch erleuch-

heit, wie sie durch kein gewöhnliches Mikroscop erreicht wird, und man kann damit zarte feine Structuren und kleine Organisationen entdecken, welche der Beobachtung bei gemeinem Lichte entgehen. Sie diest zu verschiedenen sowohl praktischen als wissenschaftlichen Zwecken, vorzüglich aber zur Messung kleiser optischer Phänomene, wie der einfachen und doppelten Brechung und Polarisation, und der periodischen Farben. Da das gelbe Licht dieser Lampe einen zweränderlichen Charakter hat, so wird man jene und andere Phänomene darin nach bestimmten Maafastale angeben können, und überhaupt die Beobachtungen is den hellesten Strahlen des Spectrums anstellen und auf Strahlen von mittlerer Brechbarkeit reduciren können.

Der Erfinder hat damit unter andern gefunden, auf welche Weise das prismatische Spectrum durch die Wirkung verschiedener die Farbe absorbirender Medien verändert und zuletzt aufgehoben wird, so wie auch, dass das gelbe Licht in dem Sonnenspectrum ein abgesondertes und unabhängiges Daseyn hat, wodurch die Angaben von Wollaston und Young widerlegt werden.

Aus dem Ediab. Journ. XIII. 163.

Auswärtige Literatur.

Annals of Philos. 1822. Jun.

orchhammer über eine vulkauische Eruption in Island (eines neu entstandenen Craters auf dem Eyafjeld - Jockul, gerade um die Zeit des tiefen Barometerstandes Ende Dec. 1821). -Beaufoy's Beobachtungen über eine Uhr mit hölzernem Pendel. ---Sylvester über die Bewegungen, welche durch Verschiedenheit des spec. Gew. der Flüssigkeiten hervorgebracht werden. - , -Marrat über neutrale Reihen. - Emmet über Anwendung mathematischer Sätze in der Chemie. - Sowerby über den Diaspore (wovon das einzige Exemplar in Lelievre's Besitz ist; - mit Schweselversuchen von Children). - Herapath über Darstellung des Cadmiums im Großen (durch Aufsammeln der ersten Produkte der Zinksublimation). - Berzelius über die Nickelerze (Schluss). - Taytor über das Ausschmelzen der Zinnerze zu Cornwall - Berthier über kohlensaure Manganerze (aus den Ann. de Min). Verh. der Londner Soc. (Knox über den Pechstein und künstlichen Bimstein; - Bar-Tow über die mathematischen Gesetze des Elektromagnetismus). - Geol. Soc. (Wood über die attischen Gebirge; - Risso über die Gegend von Nizza). - Notizen (Göbels Analyse der Ameisensäure; Zeise über Boraxsäure; C. G. Gmelin über den Lepidolit und Turmalin; - Daniell's Lampensäure u. s. w.) Bücher (Tredgold's, Essay on the strength of Iron etc.)

Philos. Magazin 1822. May.

Farey über die Fundorte der Conchiten in England. —

Forster über das Kautschuk (dessen Dehnbarkeit zu Gefäsen

zu benutzen). — Faraday über Kohlenchloride (aus den

Transact). — Harvey über Baily's Tafeln. — Kater über

die Magnetnadel (aus den Transact). — Murray über seinen

Apparat zur Herstellung des Athmens. — Falla über Acker
bau mit dem Spaten. — Bücheranzeigen. — Verhandl. der

Londner K. Soc. und der astron Soc. — Notizen (Erdbeben

zu Comrie am 15. April 1822. — Meteore zu Richmond in

Nordamerika am 16. März und zu Rhodez in Frankreich am 9.

April 1822.

Ann. de chimie et de phys. 1822.

April. Poisson über die Vertheilung der Wärme in sesten Körpern. — Mitscherlich über den Zusammenhang zwischen der Krystallsorm und den chemischen Verhältnissen (2te Abhandlung: über die Phosphate und Arseniate — aus den Schwed. Abh.). Verh. der Franz. Acad. im März und [April (worunter Double über das schwesels. Chinin; Brongniart über sossile Pflanzen; — Navier über Bewegung der Flüssigkeiten; Brochants geognostische Beobachtungen in Ungarn;

Freanel über doppelte Refraction; Brogniart über das Vorkommen des Magnesits; Savary's und Ampere's electron. Vers; — Oersted erhält einen Preis). — Fiacher über die Turkisse (aus den Moskanischen Mem., — Notizen (Gay-Lussac und Weiter über die bei Volumänderung der Luft ich entwickelnde Wärme; über den jetzt fortwahrenden Ruckgang der Magnetnadel; über die Wärme im Innern der Erde; Wirkung der Warme auf den Rubin). — Berzelius Analyse des essoreseirenden Schwefelkieses. — Sieberung des Eisens vor Roat (durch einen Firnise von Kautschuk).

Bibliotheque universelle 1822. May.

Auseign des ersten Bandes der Memoirs of the astrongSoc. — Buckland uber die zu Kirkdale gefundenen fossilent
Knochen (sus den Ann. of Philos). — Philips und Faranday uber das von Julin entdeckte Kohlencklorid (aus den Philos. Transact). Leonhard's Oryctognosie (Anzeige und Anzuge; — Schluß) — Auszuge aus Valentin's Voyage medical en Italie — Bruschetti über die Wasserbauten in Mayland. — Verh. der franz. Acad. — Achtes Schreiben von Pictet aus Florenz. — Gasparin über den Oelbau (Schluß).

Journ. des Savans 1822. Avril.

Tessier über Paris. Betrachtungen über den Vortheil den Vortheil der Maschinen. — Rich's Schreiben aus Mossul und Bagdad an Sacy (geographische Notisen über klassicht Gegenden) — Brot über das Erdheben am 19. Febr. (nebit allgemeinen Betrachtungen). — Verhandl, des K. Instituts. — Neue Bucher (worunter Hay's Crystalographie 4. Voll. in & mit 84 Kupfertafeln; — Recueil d'observations etc. redige pa Biot et Arago; — Gille's technical repository).

Giornale arcad. Roma. 1822.

April. — Auszuge aus Ripetti sopra l'alpe apuana e i marmi di Carrara 1821. Fiorenze. — Anzeige der Memorie di Storia natorale di Ign. Molina (des zu Bologna febenden amerikanischen Naturfornthers; — die hier insbesondere ausgesogene achte Denkschrift handelt vom Walfisch). — l'ater G. M. Ranggui's Leben (geh. zu Torazzo 6. Jan. 1741. In seiner Kindheit getroffen vom Blitz, behielt er bis in sein hohen Alter eine bis zu Convolsionen steigende Empfindlichkeit für Elektricität, womit er sich dennach vorzüglich beschaftigte, — trat 1760 zu Monza als Theolog und 1760 zu Mailand als Prof. der Physik auf; starb daselbat als Akademiker am 5. März 1822, über 81 Jahre alt).

May. Linotte über die Tiber (hydrotechm.) Cavazzi über die Aegyptische Ruhr (Schluß). Ferni über seine Elementi di fisiologia 1821. — Auseign der Opuscoli astron. di Calandrelli, Conti et Ricchebach. Roma 1822.

Bibl. ital. 1822. May. Abth. Scienze.

Brocchi über die Vegetation in Calabrien. — Castele lani über den Emiluss der Wälder auf die Wasser der Flusse. — Ueher Dungung durch Kochsals. — Reynier über den Weinhan der Alten.

Au's zug

meteorologischen Tagebuchs

r o r

Canonicus Heinrich

in

Regensburg.

August 1822

Tag. Standa Maximum Standa Minimum Mail 1 10 A. 27 0, 49 6 A. 26 10, 52 6 11, 56 12, 6 A. 26 10, 52 6 11, 56 10 A. 26 10, 84 5 F. 4 A. 26 10, 52 6 11, 56 12, 6 10 A. 27 1, 11 5 F. 27 0, 52 37 1, 26 27 2, 54 5 F. 26 11, 72 5 A. 26 10, 00 26 11 2 4 F. 26 11, 78 6 A. 26 11, 59 26 11 7 F. 27 0, 48 25 F. 27 1, 26 27 1, 11 7 F. 27 0, 01 6 A. 26 11, 59 26 11 1, 78 15 F. 27 1, 26 27 1, 11 17 F. 27 0, 48 25 F. 27 1, 26 27 1, 11 17 F. 27 0, 48 25 F. 27 1, 26 27 1, 11 17 F. 27 0, 48 25 F. 27 0, 28 27 1, 11 17 10 A. 27 1, 11 18 2 17 1, 11 19 F. 27 0, 48 25 G.A. 26 11, 39 26 11 10 A. 27 1, 11 10 A. 27 2, 79 18 5 F. 9 A. 27 2, 61 14 A. 27 2, 16 27 1, 16 27 2,
2 4 F. 26 11, 60 6 A. 26 9, 94 26 14 5 F. 27 0, 49 5 F. 26 11, 36 27 6 5 F. 26 11, 36 27 6 5 F. 26 10, 52 26 17 7 9 A. 26 10, 84 5 F. 4 A. 36 9, 75 26 6 10 A. 27 1, 11 5 F. 27 0, 52 27 1, 26 27 2 5 A. 26 10, 80 26 11 72 9 A. 26 11, 72 5 A. 26 10, 80 26 11 72 4 F. 26 11, 78 6 A. 26 11, 36 26 11 12 4 F. 27 0, 01 6 A. 27 1, 11 9 F. 27 0, 01 6 A. 26 11, 36 26 11 12 4 F. 27 0, 48 5 F. 27 0, 64 22 15 4 F. 27 0, 48 5 F. 27 0, 64 22 15 4 F. 27 0, 48 5 F. 27 0, 80 26 11 19 7, 9 F. 27 2, 61 6 A. 27 1, 80 27 18 5 F. 9 A. 27 2, 61 6 A. 27 1, 80 27 19 19 7, 9 F. 27 2, 61 6 A. 27 1, 80 27 19 19 7, 9 F. 27 2, 61 6 A. 27 1, 80 27 27 19 7, 9 F. 27 2, 61 6 A. 27 1, 80 27 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 27 28 28 27 28 28 27 28 28 27 28 28 27 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28
27 9 F. 26 10, 84 5, 7 A. 26 10, 36 26 1 28 9 A. 26 11, 28 5 F. 26 10, 47 26 1 29 9 A. 26 11, 10 5 A. 26 10, 02 26 1 50 11 F. 27 1, 15 5 F. 27 0, 24 27 51 11 F. 27 0, 79 9 A. 26 11, 94 27 Im gaus. Menut

.

7.3		200	-	-			reference of the	14-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-
The	Hygrometer.				Winde			
Mari-	Mini- mum	Me- dium	Ma- xiù	Mi+ nim	Me- dium		bei Tag.	bei Nacht
16,0 14,7 15,2 17,8 17,0 16,0 18,2 19,2 20,0 16,7 18,8 20,6 18,5 21,5 24,8 15,5 24,8 15,5 16,0 20,8 20,0 20,8 21,5 21,5 21,5 21,5 21,5 21,5 21,5 21,5	8,0 8,5 8,7 7,0 9,3 8,0 7,5 10,6 10,6 11,6 11,6 11,5 11,4 10,0 11,8 11,8 11,8 11,8	11,87 11,65 12,90 12,25 11,16 13,20 14,30 14,31 13,57 12,55 16,45 15,62 16,75 18,42 14,15 15,40 14,51 15,57 15,50 15,41 15,57	740 822 775 790 827 790 827 810 758 810 759 7812 7812 7812 7812 7812 7812 7812 7812	617 645 595 577 578 565 590 590 590 590 590 660 660 660 660 660 660 660 660 660 6	690, 9 708, 5 708, 7 753, 3 753, 5 688, 6 744, 6 744, 9 718, 0 769, 9 784, 9		SO. W. SO. SW. 1 NW. 2 SO. SW. 1, 2 NW. 2 NW. 1 O. 1 SO. SW. 2 SW. 2 SW. 2 SW. 2 SW. 1 SO. 1	W.SO. 1 SW.NW.1 NW. 1 NW. 1 NW. 1 SO. 1 SW. 1 SO. 1 SW. 1 SO. 1 SW. 1 NW. 1 NW
15,2 17,2 21,5 17,5 20,2 24,8	9,0 10,5 11,2 11,2 9,8	12,57 15,06 16,09 14,28 15,27	774 755 787 770 780	575 554 510 580 548	694, 5 678, 6 645, 7 680, 7 677, 8		SW. 1. 2 SW. 1 SO. NW. 1 SW. SO. 1 SO. NW. 1	SW. 1 OSO. 1 NW. 1 SO. SW. 1 NNW. 1
					****	1	*	

	Monatstag.	W	Summari Uebert der Witter		
ı	tata		المرسمي		
	90	Vormittags,	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Tag
ı	1.	Schon, Verm.	Schön, Trüb.	Heiter. Trub.	Schone Tage Verm, Tage
ı		Regen. Wind.	Wind,	C P	
ı	2.	Trub. Regen,	Schön, Regen, Gew. Wind,	Gew. Regen.	Trube Tage Windige Te
ı	3,		Verm. Trub.	Wind. Schon,	Sturmische
ı	4.	Wind. Schon, Verm.	Wind, Schön, Wind.	Trüb, Trub, Regen,	Tage mit No
ı	5.	Rogen, Trub,	Verm Regen.	Regen. Trub.	- mit Be
I	6.	Trub. Sonne.	Wind, Verm, Schon,	Schon.	- mit G
ı	7.		Vermischt.	Hester,	
ı	8.	Ileiter.	Verm. Schon,	Schon, Heiter.	Heitere Nic
ı	9.	Trüb. Schön, Wind.	Trub. Sturm. Reg. Gew.	Schon, Trub.	Schöne 🔫
ı	10,	Verm, Windig.	Trub. Verm.	Schön, Trub,	Verm.
ı		27-2-1-02-1-1	Wind. Trub. Verm.	Trub, Hester,	Trübe 🔫
ı	11.	Nebel Trub.	lino. Actur	True, Melter.	Windiga 🔫
ı	12.	Schon.	Vermischt.	Trub. Regen.	Sturm
ł	15.	Verm, Trüb, Heiter, Verm,	Verm. Tr. Reg.	Heiter. Heiter.	Nächte mit
ı	15.	Heiter.	Schön.	Wetterleuchten.	- mit B
ı		· ·	(0.11.5)	Vermischt,	- mit 6
ı	16.	Trüb, Regen. Verm. Wud.	Trub. Sonne. Verm. Wind.	Verm. Hoiter. Trüb.	3
I	17. 13.	Trub.	Trüb.	Schön, Trüb,	Regenbogen
I	19.	Schon. Heiter.	Verm. Heiter.	Heiter. Heiter.	Betrag des
I					27,8 Par. L
I	21.	Heiter.	Schön. Heiter.	Heiter.	Herrschende
1	22.	Heiter, Regen. Regenb.	Schön. Regen, Entf.	Heiter, Trüb. Verm, Heiter.	NW, und
Į,		Vermischt.	Gewitter.		
P	24,	Trub. Nebel, Trub.	Trüb, Trüb. Wind.	Trüb. Nebel. Verm. Trüb.	Mittlere Hele
ľ	26.	Trub. Regen.	Trub. Regen.	Tr. Reg. Wind.	5, 1/4.
1	27-	Trüb. Verm.	Verm. Trub.	Trüb,	Zahl der B
ŀ	28 29.	Trüb. Verm. Heiter.	Trub, Verm, Schön, Trüb,	Heiter, Trub, Trüb. Regen.	tungen 33g
ŀ			Reg. Gow.		
Į	30, \$1,	Trüb, Vermischt,	Verm, Heiter, Vermischt.	Heiter. Trüb.	
I	***			- 120	3
1					3



Davy, dass der sogenannte leere Raum zwar lustleer, aber keinesweges frei von Dampsen ist, und dass insbesondere über dem Quecksilber sich das Metall im elastischen Zustande befindet. Selbst über Wismuthamalgam und schmelsenden Zinn konnte kein ganz leerer Raum dargestellt werden.

Ueber Magnetismus des heißen Eisens.

Hr. Barlow, Prof. an der Militairschule zu Woolwich, hat nach dem Edinb. Journ. XII. 56. sehr merkwürdige Beobachtungen über stark erhitztes Eisen in magnetischer Hinsicht gemacht. Die angewandten Eisenstangen waren Parallelipipeden von 25 Zoll Länge und 1 1/4 Zoll Seitendurchmesser. Man legte sie in den magnetischen Meridian, unter den Winkel der Inclinationsnadel und in 5 bis 9 Zoll Entfernung von einer horizontalen Boussole. Die Resultate sind folgende:

Die bis zum Weissglühen erhitzte Eisenstange wirkt nicht auf die horizontale Magnetnadel; die magnetische Wirkung ist aber sehr stark, wenn die Stange nur bis zum Blutrothglühen erhitzt wird. In den Temperaturen zwischen dem gewöhnlichen Rothglühen und dem Hochroth kehrt sich die Wirkung um. Wenn man z. B. die Boussole und die Stange so legt, dass das Nordende der Nadel von kalten Eisen angezogen wird, so zieht dasselbe Eisen, bis zum Hellrothglühen erhitzt, das Südende au. Läst man es erkalten, so tritt beim Dunkelrothglühen die Anziehung für Norden wieder ein.







Freenel über doppelte Refraction; Brogniart über das Vorkommen des Magnesits; Savary's und Ampere's electrom. Vers; — Oersted erhält einen Preis). — Fischer über die Türkisse (aus den Moskamischen Mem.). — Notizen (Gay-Lussac und Welter über die bei Volumänderung der Luft sich entwickelnde Warme; über den jetzt fortwährenden Rückgang der Magnetnadel; über die Warme im Innern der Erde; Wirkung der Warme auf den Rubin). - Berzeline Analyse des eillorescirenden Schweselkieses. - Sicherung des Eisens vor Rost (durch einen Firniss von Kautschuk).

Bibliotheque universelle 1822. May.

Anzeige des ersten Bandes der Memoirs of the natron.

Soc. — Buckland über die zu Kirkdale gefundenen fossiles

Knochen (aus den Ann. of Philos). — Phillips und Faraday über das von Julin entdeckte Kohlenchlorid (aus den Philos. Transact), Leonhard's Oryctognosie (Anzeige und Auszuge; - Schlus) - Auszuge aus Valentin's Voyage, medical en Italie. - Bruschetti über die Wasserbauten in Mayland. - Verh, der franz, Acad. - Achtes Schreiben von Pictet aus Florenz. - Gas parin über den Oelban (Schluse)

Journ. des Savans 1822. Avril.

Toesier über Paris. Betrachtungen über den Vortheil den Vortheil der Maschinen. — Rich's Schreiben aus Mossul und Bagdad an Sacy (geographische Notizen über klassische Gegenden). — Biot über das Erdheben am 19. Febr. (nebst allgemeinen Betrachtungen). — Verhandl. des K. Instituts. — Neue Bücher (worunter Hay's Crystallographie 4. Voll. in 6. mit 24 Kunfestafeln: — Becneil dichservations etc. redige p. mit 84 Kupfertafeln; - Recueil d'observations etc. redigé p. Biot et Arago; - Gille's technical repository).

Giornale arcad. Roma. 1822.

April. - Auszüge aus Ripetti sopra l'alpe apuana e i marmi di Carrara 1821. Fiorenze. — Anzeige der Memorie di Storia naturale di Ign. Molina (des zu Bologna lebenden amerikanischen Neturforschers; — die hier insbesondere ausgezogene achte Denkschrift handelt vom Walfisch). — Poter G. M. Racagni's Leben (geb. zu Torazzo 6. Jan 1741. In seiner Kindheit getröffen vom Blitz, behielt er bis in sein hohen Alter eine bis zu Convulsionen steigende Empfindlichkeit für Elektricität, womit er sich dennoch vorzüglich beschäftigte; -- trat 1760 zu Monza als Theolog und 1766 zu Mailand als Prof. der Physik auf; starb daselbet als Akademiker am 5. Märs 1822. über 81 Jahre alt).

May. Linotte über die Tiber (hydrotechm.) Cavassi über die Aegyptische Ruhr (Schluß). Ferni über seine Elementi di fisiologia 1821. — Anzeige der Opuscoli astron, di Calaudrelli, Conti et Ricchebach, Roma 1822.

Bibl. ital. 1822. May. Abth. Scienze. Brocchi über die Vegetation in Calabrien. - Castellani über den Einstule der Wälder auf das Wasser der Flüsse. - Ueher Dungung durch Kochsalz. - Reynier über den Wainban der Alten,



